100 4 4 80Th 7 10 4 E8 4 E	*DE 10238980-A1   C(3-A, 4-A0CE, 4-C10, 4-E0, 4-F	3-111E, 3-110, 3-1112D3, 3-1112E, 3	
SUNG- 2002.08.20	*DE 10238980-A1	(2004,03.04) A01H	(
C06 D16 E15 (D13)	; CO KGAA	2002.08.20.2002-1038980/+2002DE-1038980) (2004.03.04) A01H	(
2004-215842/21	SUNGENE GMBH & CO KGAA	2002.08.20.2002-1	

Method for preparing ketocarotenoids, useful e.g. as food or feed supplements, by increasing, or introducing, ketolase activity in the petals of transgenic plants, also new nucleic acid constructs 5/12, C12N 15/53, 15/82 C2004-085425

### NOVELTY

Method for preparing ketocarotenoids (I) by culturing genetically modified plants that, in comparison with the wild-type, have altered ketolase (II) activity in the petals.

# DETAILED DESCRIPTION

(1) nucleic acid construct containing a nucleic acid (III) that encodes INDEPENDENT CLAIMS are also included for the following: (II), linked functionally to a flower- or petal-specific promoter; (2) double-stranded (ds) RNA (IV) that comprises a sense strand,

of the RNA E-cyclase (eC) transcript or the promoter region of the eC gene, and an antisense strand that is essentially complementary including a sequence that is essentially identical with at least part to the sense strand;

# 5-H16B, 5-H17B3) E(3) .6 8E, 4-L5E) D(3-G4,

(3) transgenic expression cassette (EC) comprising a plant-functional promoter linked to a nucleic acid (V) that transcribes (IV);

(4) genetically altered plant in which activity of (II) in the petals is:

(a) increased, if already present in the wild-type; or

contains at least one transgenic nucleic acid that encodes (II); and (b) introduced if absent from the wild type; (5) genetically altered plant that has chromoplasts in the petals and (6) method for preparing plants of (4) and (5).

### USE

The modified plants with increased (II) activity are used:

(a) as ornamentals;

(b) as food or animal feed; and

(c) for preparation of (I)-containing extracts or for preparing food/feed supplements (claimed), e.g., especially where (I) is astaxanthin, as a pigment for coloring trout, salmon and shrimps.

## **ADVANTAGE**

The transgenic plants have increased content of (I).

DE 10238980-A+

### EXAMPLE

Vector pS3KETO2 comprises, in pSUNS, a cassette containing the constitutive double 35S cauliflower mosaic virus promoter; the rbcs chloroplast transit peptide; the ketolase gene from *Haemococcus pluvialis* and a terminator. It was used to transform tomato cells, using *Agrobacterium tumefaciens*, and the infected cells regenerated to plants conventionally. One of the resulting transgenic lines, CS13-8, produced orange flowers (yellow in the wild type) and its petals contained astaxanthin and adonixanthin, both absent from the wild type.

## TECHNOLOGY FOCUS

Biotechnology - Preferred Plants: These (a) naturally have (II) activity in the petals and this is increased by introducing (I)-encoding nucleic acid (NA) or (b) naturally lack (II) activity in the petals and this activity is introduced using NA. Plants having the highest expression level of (II) are selected and NA is under control of a flower-specific promoter. Particularly plants also have increased activity, relative to wild type, of hydroxylase and/or β-cyclase (bC) activity, especially as a result of introducing the appropriate nucleic acid, and plants are also selected for highest activity of these two enzymes.

The plant may also have reduced activity for the eC gene, particularly as a result of introducing:

- (a) a ds eC RNA sequence;
- (b) an antisense RNA, optionally combined with a ribozyme;
  - (c) eC sense RNA to induce co-suppression;
- (d) a DNA- or protein-binding factor against the eC gene, RNA or
- protein;
  (e) viral nucleic acid that degrades eC RNA (or constructs that express any of them); or
  - (f) a construct that creates an insertion, deletion, inversion of mutation in the eC gene.

Particularly in (a), the RNA includes a region with a ds-segment and this region contains a sequence at least partly identical with an eC transcript and/or eC promoter sequence. Especially the segment is identical with at least part of the plant's own eC transcript and the 5' or 3' ends of the plant's own eC-encoding nucleic acid. Plants are selected for lowest eC activity. Particularly the plant has chromoplasts in its petals and can be from any of 28 families; about 90 species and genera are listed, e.g. Tagetes erecta and T. patula.

Preferred Process: The transgenic plants are cultivated, harvested and (1) isolated from their petals.

|DE 10238980-A+/1

DE 10238980-A/2 Preferred Materials: (II) is especially a 329 amino acid (aa) protein (2) from *Haematococcus pluvialis* or a 258 aa protein (16) from *Nostoc* by a 1503 bp sequence. In (IV) the sense transcript is derived from a and bC is a 500 aa tomato protein (or derivatives as above), encoded sequence, or derivatives as above, encoded by a 1608 bp sequence; 1830 bp T. erecta sequence and the promoter sequence is a 358 bp sequence. Particularly the two strands are covalently linked in an sp., or sequences derived from them by substitution, insertion or deletion, but retaining at least 20% homology at the aa level and enzymatic activity. Especially it is encoded by 1771 or 777 bp sequences. The hydroxylase is particularly a 322 aa H. pluvialis echinenone (or its 3- or 3'-hydroxy derivatives); adonirubin or Preferred Carotenoids: These are astaxanthin; canthaxanthin; (140pp1251DwgNo.0/21) inverted repeat. 2004-215842/21 adonixanthin.

THIS PAGE BLANK (USPTO)





(12)

### Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: 102 38 980.2

(22) Anmeldetag: 20.08.2002

(43) Offenlegungstag: 04.03.2004

(51) Int Cl.7: **A01H 5/12** 

C12N 15/53, C12N 15/82

(71) Anmelder:

SunGene GmbH & Co. KGaA, 06466 Gatersleben,

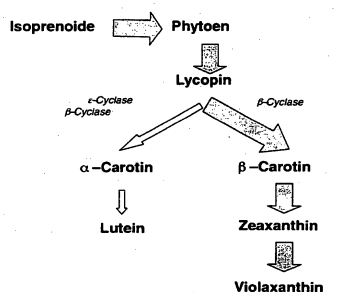
(72) Erfinder:

Erfinder wird später genannt werden

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(54) Bezeichnung: Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden in Blütenblättern von Pflanzen

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweisen, die genetisch veränderten Pflanzen sowie deren Verwendung als Nahrungs- und Futtermittel und zur Herstellung von Ketocarotinoidextrakten.



### **Beschreibung**

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweisen, die genetisch veränderten Pflanzen, sowie deren Verwendung als Nahrungs- und Futtermittel und zur Herstellung von Ketocarotinoidextrakten.

[0002] Carotinoide werden de novo in Bakterien, Algen, Pilzen und Pflanzen synthetisiert. Ketocarotinoide, also Carotinoide, die mindestens eine Keto-Gruppe enthalten, wie beispielsweise Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin sind natürliche Antioxidantien und Pigmente, die von einigen Algen und Mikroorganismen als Sekundarmetabolite produziert werden

[0003] Aufgrund ihrer farbgebenden Eigenschaften werden die Ketocarotinoide und insbesondere Astaxanthin als Pigmentierhilfsstoffe in der Tierernährung, insbesondere in der Forellen-, Lachs- und Shrimpszucht verwendet.

[0004] Die Herstellung von Astaxanthin erfolgt heutzutage größtenteils durch chemische Syntheseverfahren. Natürliche Ketocarotinoide, wie beispielsweise natürliches Astaxanthin, werden heutzutage in biotechnologischen Verfahren in kleinen Mengen durch Kultivierung von Algen, beispielsweise Haematococcus pluvialis oder durch Fermentation von gentechnologisch optimierten Mikroorganismen und anschließender Isolierung gewonnen.

[0005] Ein wirtschaftliches biotechnologisches Verfahren zur Herstellung von natürlichen Ketocarotinoiden ist daher von großer Bedeutung.

[0006] Aus WO 00/32788 ist es bekannt, durch kombinierte Überexpression von Carotinoid-Biosynthesegenen und Antisense-Verfahren bestimmte Carotinoidverhältnisse in Tagetespetalen zu beeinflussen.

[0007] WO 98/18910 beschreibt die Synthese von Ketocarotinoiden in Nektarien von Tabakblüten durch Einbringen eines Ketolase-Gens in Tabak.

[0008] WO 01/20011 beschreibt ein DNA Konstrukt zur Produktion von Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin, in Samen von Ölsaatpflanzen wie Raps, Sonnenblume, Sojabohne und Senf unter Verwendung eines Samen-spezifischen Promotors und einer Ketolase aus Haematococcus.

[0009] Die in WO 98/18910 und WO 01/20011 offenbarten Verfahren liefern zwar genetisch veränderte Pflanzen, die in spezifischen Geweben einen Gehalt an Ketocarotinoiden aufweisen, weisen jedoch den Nachteil auf, das die Höhe des Gehalts an Ketocarotinoiden und die Reinheit, insbesondere an Astaxanthin noch nicht zufriedenstellend ist.

[0010] Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein alternatives Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von Pflanzen zur Verfügung zu stellen, bzw. weitere transgene Pflanzen, die Ketocarotinoide herstellen, zur Verfügung zu stellen, die optimierte Eigenschaften, wie beispielsweise einen höheren Gehalt an Ketocarotinoiden aufweisen und den geschilderten Nachteil des Standes der Technik nicht aufweisen.

[0011] Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden gefunden, indem man genetisch veränderte Pflanzen kultiviert, die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweisen.

[0012] Bis auf wenige Ausnahmen abgesehen, wie beispielsweise das Adonisröschen, enthalten Pflanzen und insbesondere die Blütenblätter, die auch Petalen genannt werden, zwar Carotinoide, aber keine Ketocarotinoide. In der Regel weisen daher die Blütenblätter von Wildtyppflanzen keine Ketolase-Aktivität auf.

[0013] In einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden daher als Ausgangspflanzen Pflanzen verwendet, die bereits als Wildtyp in Blütenblättern eine Ketolaseaktivität aufweisen, wie beispielsweise das Adonisröschen. In dieser Ausführungsform bewirkt die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität in Blütenblättern.

[0014] Unter Ketolase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Ketolase verstanden.

[0015] Unter einer Ketolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Keto-Gruppe einzuführen.

[0016] Insbesondere wird unter einer Ketolase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist,  $\beta$ -Carotin in Canthaxanthin umzuwandeln.

[0017] Dementsprechend wird unter Ketolase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase umgesetzte Menge β-Carotin bzw. gebildete Menge Canthaxanthin verstanden.

[0018] Bei einer erhöhten Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase die umgesetzte Menge β-Carotin bzw. die gebildete Menge Canthaxanthin erhöht.

[0019] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Ketolase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Ketolase-Aktivität des

Wildtyps.

[0020] Unter dem Begriff "Wildtyp" wird erfindungsgemäß die entsprechende nicht genetisch veränderte Ausgangspflanze verstanden.

[0021] Je nach Zusammenhang kann unter dem Begriff "Pflanze" die Ausgangspflanze (Wildtyp) oder eine erfindungsgemäße, genetisch veränderte Pflanze oder beides verstanden werden.

[0022] Vorzugsweise und insbesondere in Fällen, in denen die Pflanze oder der Wildtyp nicht eindeutig zugeordnet werden kann , wird unter "Wildtyp" für die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität, und für die nachstehend beschriebene Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität und die Erhöhung des Gehalts an Ketocarotinoiden jeweils eine Referenzpflanze verstanden.

[0023] Diese Referenzpflanze ist für Pflanzen, die bereits als Wildtyp eine Ketolase-Aktivität in Blütenblätter aufweisen vorzugsweise Adonis aestivalis, Adonis flammeus oder Adonis annuus, besonders bevorzugt Adonis aestivalis.

[0024] Diese Referenzpflanze ist für Pflanzen, die als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität in Blütenblätter aufweisen, vorzugsweise Tagetes erecta, Tagetes patula, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta.

[0025] Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in Pflanzenmaterial erfolgt in Anlehnung an die Methode von Frazer et al., (J. Biol. Chem. 272(10): 6128–6135, 1997). Die Ketolase-Aktivität in pflanzlichen Extrakten wird mit den Substraten beta-Carotin und Canthaxanthin in Gegenwart von Lipid (Sojalecithin) und Detergens (Natriumcholat) bestimmt. Substrat/Produkt-Verhältnisse aus den Ketolase-Assays werden mittels HPLC ermittelt.

[0026] Die Erhöhung der Ketolase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Translations- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase gegenüber dem Wildtyp, beispielsweise durch Induzierung des Ketolase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase in die Pflanze.

[0027] Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase wird erfindungsgemäß in dieser Ausführungsform auch die Manipulation der Expression der Pflanzen eigenen endogenen Ketolasen verstanden. Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Ketolase kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine veränderte oder vorzugsweise erhöhte Expressionsrate mindestens eines endogenen Ketolase Gens zur Folge hat, kann durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

[0028] Es ist wie vorstehend beschrieben möglich, die Expression mindestens einer endogenen Ketolase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

[0029] Des weiteren kann eine erhöhte Expression mindestens eines endogenen Ketolase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein in der Wildtyppflanze nicht vorkommendes oder modifiziertes Regulatorprotein mit dem Promotor dieser Gene in Wechselwirkung tritt.

[0030] Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

[0031] In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase.

[0032] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren, in die Pflanze.

[0033] In den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzen liegt also in dieser Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Ketolase-Gen vor. In dieser Ausführungsform weist die erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanze dementsprechend mindestens eine exogene (= heterologe) Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, auf oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, codierend eine Ketolase, auf.

[0034] In einer anderen, bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden als Ausgangspflanzen Pflanzen verwendet, die als Wildtyp in Blütenblättern keine Ketolaseaktivität aufweisen, wie beispielsweise Tomate, Marigold, Tagetes erecta, Tagetes lucida, Tagetes minuta, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri und Tagetes campanulata.

[0035] In dieser, bevorzugten Ausführungsform verursacht die genetische Veränderung die Ketolase-Aktivität in Blütenblättern. Die erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanze weist somit in dieser, bevorzugten Ausführungsform im Vergleich zum genetisch nicht veränderten Wildtyp eine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern auf und ist somit vorzugsweise in der Lage, in Blütenblättern transgen eine Ketolase zu exprimieren.

[0036] In dieser bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase analog zu der vorstehend beschriebenen Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase vorzugsweise durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen ko-

dieren in die Ausgangspflanze.

[0037] Dazu kann in beiden Ausführungsformen prinzipiell jedes Ketolase-Gen, also jede Nukleinsäuren die eine Ketolase codiert verwendet werden.

[0038] Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNA- oder cD-NA-Sequenz sein.

[0039] Bei genomischen Ketolase-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechenden Ketolase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

[0040] Beispiele für Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase und die entsprechenden Ketolasen, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können sind beispielsweise Sequenzen aus

Haematoccus pluvialis, insbesondere aus Haematoccus pluvialis Flotow em. Wille (Accession NO: X86782; Nukleinsäure:

SEQ ID NO: 1, Protein SEQ ID NO: 2),

Haematoccus pluvialis, NIES-144 (Accession NO: D45881; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 3, Protein SEQ ID NO: 4).

Agrobacterium aurantiacum (Accession NO: D58420; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 5, Protein SEQ ID NO: 6), Alicaligenes spec. (Accession NO: D58422; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 7, Protein SEQ ID NO: 8),

Paracoccus marcusii (Accession NO: Y15112; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 9, Protein SEQ ID NO: 10).

Synechocystis sp. Strain PC6803 (Accession NO: NP442491; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 11, Protein SEQ ID NO: 12).

Bradyrhizobium sp. (Accession NO: AF218415; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 13, Protein SEQ ID NO: 14). Nostoc sp. Strain PCC7120 (Accession NO: AP003592, BAB74888; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 15, Protein SEQ ID NO: 16).

[0041] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können, lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Identitätsvergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit den vorstehend beschriebenen Sequenzen und insbesondere mit den Sequenzen SEQ ID NO: 2 und/oder 16 leicht auffinden.

[0042] Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene lassen sich weiterhin ausgehend von den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, insbesondere ausgehend von den Sequenzen SEQ ID NO: 2 und/oder 16 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungstechniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0043] Die Hybridisierung kann unter moderaten (geringe Stringenz) oder vorzugsweise unter stringenten (hohe Stringenz) Bedingungen erfolgen.

[0044] Solche Hybridisierungsbedingungen sind beispielsweise bei Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T., in: Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31-9.57 oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1-6.3.6 beschrieben.

[0045] Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrittes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit 2X SSC bei 50°C) und solchen mit hoher Strirtgenz (mit 0.2X SSC bei 50°C, bevorzugt bei 65°C) (20X SSC: 0,3 M Natriumcitrat, 3 M Natriumchlorid, pH 7.0).

[0046] Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrittes von moderaten Bedingungen bei Raumtemperatur, 22°C, bis zu stringenten Bedingungen bei 65°C angehoben werden.

[0047] Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegenwart von 50 % Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42°C ausgeführt.

[0048] Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

- (1) Hybridiserungsbedingungen mit zum Beispiel
- (i) 4X SSC bei 65°C, oder
- (ii) 6X SSC bei 45°C, oder
- (iii) 6X SSC bei 68°C, 100 mg/ml denaturierter Fischsperma-DNA, oder
- (iv) 6X SSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA bei 68°C, oder
- (v) 6XSSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA, 50 % Formamid bei 42°C,
- (vi) 50 % Formamid, 4X SSC bei 42°C, oder
- (vii) 50 % (vol/vol) Formamid, 0.1 % Rinderserumalbumin, 0.1 % Ficoll, 0.1 % Polyvinylpyrrolidon, 50 mM Natriumphosphatpuffer pH 6.5, 750 mM NaCl, 75 mM Natriumcitrat bei 42°C, oder

- (viii) 2X oder 4X SSC bei 50°C (moderate Bedingungen), oder
- (ix) 30 bis 40 % Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42° (moderate Bedingungen).
- (2) Waschschritte für jeweils 10 Minuten mit zum Beispiel
- (i) 0.015 M NaCl/0.0015 M Natriumcitrat/0.1 % SDS bei 50°C, oder
- (ii) 0.1X SSC bei 65°C, oder
- (iii) 0.1X SSC, 0.5 % SDS bei 68°C, oder
- (iv) 0.1X SSC, 0.5 % SDS, 50 % Formamid bei 42°C, oder
- (v) 0.2X SSC, 0.1 % SDS bei 42°C, oder
- (vi) 2X SSC bei 65°C (moderate Bedingungen).

[0049] In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 60 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

[0050] Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die wie vorstehend beschrieben durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 2 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

[0051] In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 60 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

[0052] Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die, wie vorstehend beschrieben, durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 16 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosauren abgewandelt wurde.

[0053] Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, Ser durch Thr. [0054] Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen. [0055] Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.

[0056] Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der Lasergene Software der Firma DNASTAR, inc. Madison, Wisconsin (USA) unter Anwendung der Clustal Methode (Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer. Comput Appl. Biosci. 1989 Apr; 5(2): 151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

### Multiple alignment parameter:

Gap penalty	10
Gap length penalty	10
Pairwise alignment parameter:	
K-tuple	1
Gap penalty	3
Window	5
Diagonals saved	5

[0057] Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16, insbesondere nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 20 % aufweist.

[0058] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidse-

quenz gemäfl dem genetischen Code erhältlich.

[0059] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0060] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1 in die Pflanze ein.

[0061] In einer weiteren, besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 in die Pflanze ein.

[0062] Alle vorstehend erwähnten Ketolase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, S. 896–897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0063] In einer besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

[0064] Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, das die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt, funktionell verknüpft mit einem blütenspezifischen Promotor in die Pflanze eingebracht.

[0065] Unter Pflanzen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Pflanzen verstanden, die als Wildtyp in Blütenblättern Chromoplasten aufweisen. Weiter bevorzugte Pflanzen weisen als Wildtyp in den Blütenblättern zusätzlich Carotinoide, insbesondere β-Carotin, Zeaxanthin, Neoxanthin, Violaxanthin oder Lutein auf. Weiter bevorzugte Pflanzen weisen als Wildtyp in den Blütenblättern zusätzlich eine Hydroxylase-Aktivität auf.

[0066] Unter Hydroxylase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

[0067] Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-Ionon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

[0068] Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Zeaxanthin oder Cantaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

[0069] Dementsprechend wird unter Hydroxylase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

[0070] Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

[0071] Ganz besonders bevorzugte Pflanzen sind ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tapetes errecta, Tapetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aquilegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia, besonders bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tapetes erecta, Tapetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, Tropaeolum oder Adonis.

[0072] In einer bevorzugten Ausführungsform werden Pflanzen kultiviert, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0073] Unter Hydroxylase-Aktivität die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

[0074] Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-Ionon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

[0075] Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Zeaxanthin oder Cantaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

[0076] Dementsprechend wird unter Hydroxyase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hy-

droxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

[0077] Bei einer erhöhten Hydroxylase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase die umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxantin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin erhöht.

[0078] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Hydroxylase-Aktivität des Wildtyps.

[0079] Unter β-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer β-Cyclase verstanden.

[0080] Unter einer β-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β-lonon-Ring zu überführen.

[0081] Insbesondere wird unter einer  $\beta$ -Cyclase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, v-Carotin in  $\beta$ -Carotin umzuwandeln.

[0082] Dementsprechend wird unter  $\beta$ -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein  $\beta$ -Cyclase umgesetzte Menge  $\gamma$ -Carotin bzw. gebildete Menge  $\beta$ -Carotin verstanden.

[0083] Bei einer erhöhten  $\beta$ -Cyclase -Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein  $\beta$ -Cyclase die umgesetzte Menge  $\gamma$ -Carotin bzw. die gebildete Menge  $\beta$ -Carotin erhöht.

[0084] Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der  $\beta$ -Cyclase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der  $\beta$ -Cyclase-Aktivität des Wildtyps.

[0085] Die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen: Die Aktivität der Hydroxylase wird nach Bouvier et al. (Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320–328) in vitro bestimmt. Es wird zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Ferredoxin, Ferredoxin-NADP Oxidoreductase, Katalase, NADPH sowie beta-Carotin mit Monound Digalaktosylglyzeriden zugegeben.

[0086] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, Keller, d'Harlingue und Camara (Xanthophyll biosynthesis: molecular and functional characterization of carotenoid hydroxylases from pepper fruits (Capsicum annuum L.; Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320–328):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.250 ml Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), 0.025 mg Ferredoxin von Spinat, 0.5 Einheiten Ferredoxin-NADP+ Oxidoreduktase von Spinat, 0.25 mM NADPH, 0.010 mg beta-Carotin (in 0.1 mg Tween 80 emulgiert), 0.05 mM einer Mischung von Monound Digalaktosylglyzeriden (1:1), 1 Einheit Katalyse, 200 Monound Digalaktosylglyzeriden, (1:1), 0.2 mg Rinderserumalbumin und Pflanzenextrakt in unterschiedlichem Volumen. Die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 30C inkubiert. Die Reaktionsprodukte werden mit organischem Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform/ Methanol (2:1) extrahiert und mittels HPLC bestimmt.

[0087] Die Bestimmung der  $\beta$ -Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen: Die Aktivität der  $\beta$ -Cyclase wird nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9–15) in vitro bestimmt. Es werden zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben.

[0088] Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclae inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53–64):

[0089] Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9–15).

[0090] Die Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität und/oder  $\beta$ -Cyclase-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder von Nukleinsäuren kodierend eine  $\beta$ -Cyclase gegenüber dem Wildtyp.

[0091] Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder die Erhö-

hung der Genexpression der Nukleinsäure kodierend eine  $\beta$ -Cyclase gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des Hydroxylase-Gens und/oder  $\beta$ -Cyclase-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Hydroxylase-Genkopien und/oder  $\beta$ -Cyclase-Genkopien, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/ oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine  $\epsilon$ -Cyclase in die Pflanze.

[0092] Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Hydroxylase und/oder β-Cyclase wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Pflanzen eigenen, endogenen Hydroxy-

lase und/oder β-Cyclase verstanden.

[0093] Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Hydroxylasen und/oder β-Cyclasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

[0094] Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxylase und/oder β-Cyclase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

[0095] Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression eines endogenen Hydroxylase- und/oder  $\beta$ -Cyclase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein in der nicht transformierten Pflanze nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieses Gens in Wechselwirkuncr tritt .

[0096] Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

[0097] In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/ oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine  $\beta$ -Cyclase durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine  $\beta$ -Cyclase in die Pflanze.

[0098] Dazu kann prinzipiell jedes Hydroxylase-Gen bzw. jedes  $\beta$ -Cyclase-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine Hydroxylase und jede Nukleinsäure, die eine  $\beta$ -Cyclase codiert, verwendet werden.

[0099] Bei genomischen Hydroxylase-bzw. β-Cyclase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende Hydroxylase bzw. β-Cyclase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

[0100] Ein Beispiel für ein Hydroxylase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase aus Haematococcus pluvialis, Accession AX 038729, WO 0061764); (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 17, Protein: SEQ ID NO: 18).

[0101] Ein Beispiel für ein β-Cyclase-Gen ist eine Nukleinsäure, codierend eine β-Cyclase aus Tomate (Accession X86452). (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 19, Protein: SEQ ID NO: 20).

[0102] In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Pflanzen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Hydroxylase-Gen und/oder  $\beta$ -Cyclase-Gen vor.

[0103] In dieser bevorzugten Ausführungsform weist die genetisch veränderte Pflanze beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine  $\beta$ -Cyclase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine  $\beta$ -Cyclase auf

[0104] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Hydroxylase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO: 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer Hydroxylase aufweisen.

[0105] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO: 18 leicht auffinden.

[0106] Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 17 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0107] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Hydroxylase der Sequenz SEQ ID NO: 18.

[0108] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0109] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon

usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0110] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 17 in den Organismus ein.

[0111] Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als β-Cyclase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 20 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 20, und die die enzymatische Eigenschaft einer β-Cyclase aufweisen.

[0112] Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 20 leicht auffinden.

[0113] Weitere Beispiele für  $\beta$ -Cyclasen und  $\beta$ -Cyclase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 19 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

[0114] In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der β-Cyclase der Sequenz SEQ. ID. NO: 20.

[0115] Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

[0116] Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

[0117] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 19 in den Organismus ein.

[0118] Alle vorstehend erwähnten Hydroxylase-Gene oder β-Cyclase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896–897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

[0119] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Pflanzen gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität auf.

[0120] Unter ε-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer ε-Cyclase verstanden.

[0121] Unter einer ε-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen ε-lonon-Ring zu überführen.

[0122] Unter einer  $\epsilon$ -Cyclase wird daher insbesondere ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Lycopin in  $\delta$ -Carotin umzuwandeln.

[0123] Dementsprechend wird unter  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein  $\epsilon$ -Cyclase umgesetzte Menge Lycopin bzw. gebildete Menge  $\delta$ -Carotin verstanden.

[0124] Bei einer reduzierten ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein ε-Cyclase die umgesetzte Menge Lycopin bzw. die gebildete Menge δ-Carotin reduziert.

[0125] Unter einer reduzierten ε-Cyclase-Aktivität wird vorzugsweise die teilweise oder im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Funktionalität einer ε-Cyclase in einer pflanzlichen Zelle, Pflanze oder einem davon abgeleiteten Teil, Gewebe, Organ, Zellen oder Samen verstanden.

[0126] Die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen gegenüber dem Wildtyp kann beispielsweise durch Reduzierung der ε-Cyclase-Proteinmenge, oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge in der Pflanze erfolgen. Dementsprechend kann eine gegenüber dem Wildtyp reduzierte ε-Cyclase-Aktivität direkt bestimmt werden oder über die Bestimmung der ε-Cyclase-Proteinmenge oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge der erfindungsgemäßen Pflanze im Vergleich zum Wildtyp erfolgen.

[0127] Eine Reduzierung der  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität umfasst eine mengenmäßige Verringerung einer  $\epsilon$ -Cyclase bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen der  $\epsilon$ -Cyclase (d.h. fehlende Nachweisbarkeit von  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit der  $\epsilon$ -Cyclase). Vorzugsweise wird die  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität (bzw. die  $\epsilon$ -Cyclase-Proteinmenge oder die  $\epsilon$ -Cyclase-mRNA-Menge) in der Pflanze, besonders

bevorzugt in Blüten im Vergleich zum Wildtyp um mindestens 5 %, weiter bevorzugt um mindestens 20 %, weiter bevorzugt um mindestens 50 %, weiter bevorzugt um 100 % reduziert. Insbesondere meint "Reduzierung" auch das vollständigen Fehlen der ε-Cyclase-Aktivität (bzw. des ε-Cyclase-Proteins oder der ε-Cyclase-mRNA).

[0128] Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäflen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Die ε-Cyclase-Aktivität kann nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9–15) in vitro bestimmt werden, wenn zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben werden.

[0129] Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt besonders bevorzugt nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid Cyclase inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53–64):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.25 ml durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), unterschiedliche Mengen an Pflanzenextrakt, 20 nM Lycopin, 0.25 mg an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 0.01 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

[0130] Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15). Eine weitere analytische Methode ist beschrieben in Beyer, Kröncke und Nievelstein (On the mechanism of the lycopene isomerase/Cyclase reaction in Narcissus pseudonarcissus L. chromopast,; J. Biol. Chem. 266(26) (1991) 17072–17078).

[0131] Vorzugsweise erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen durch mindestens eines der nachfolgenden Verfahren:

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen  $\epsilon$ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch  $\epsilon$ -Cyclase-dsRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die  $\epsilon$ -Cyclase-dsRNA gegen ein  $\epsilon$ -Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen wie die Promotorsequenz) oder ein  $\epsilon$ -Cyclase-Transkript (also mRNA-Sequenzen) gerichtet ist,
- b) Einbringen mindestens einer  $\epsilon$ -Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch  $\epsilon$ -Cyclase-antisenseRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die  $\epsilon$ -Cyclase-antisenseRNA gegen ein  $\epsilon$ -Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen) oder ein  $\epsilon$ -Cyclase-Gentranskript (also RNA-Sequenzen) gerichtet ist. Umfasst sind auch  $\epsilon$ -anomere Nukleinsäuresequenzen,
- c) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- d) Einbringen mindestens einer  $\epsilon$ -Cyclase sense-Ribonukleinsäuresequenz , nachstehend auch  $\epsilon$ -Cyclase-senseRNA genannt, zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- e) Einbringen mindestens eines-DNA- oder Protein-bindenden Faktors gegen ein  $\epsilon$ -Cyclase-Gen, -RNA oder -Protein oder einer dessen Expression gewährleistenden Expressionskassette
- f) Einbringen mindestens einer den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- g) Einbringen mindestens eines Konstruktes zur Erzeugung eines Funktionsverlustes, wie beispielsweise die Generierung von Stopp-Kodons oder eine Verschiebungen im Leseraster, an einem  $\epsilon$ -Cyclase-Gen beispielsweise durch Erzeugung einer Insertion, Deletion, Inversion oder Mutation in einem  $\epsilon$ -Cyclase-Gen. Bevorzugt können Knockout-Mutanten mittels gezielter Insertion in besagtes  $\epsilon$ -Cyclase-Gen durch homologe Rekombination oder Einbringen von sequenzspezifischen Nukleasen gegen  $\epsilon$ -Cyclase-Gensequenzen generiert werden.

[0132] Dem Fachmann ist bekannt, dass auch weitere Verfahren im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Verminderung einer ε-Cyclase bzw. seiner Aktivität oder Funktion eingesetzt werden können.

[0133] Beispielsweise kann auch das Einbringen einer dominant-negativen Variante einer ε-Cyclase oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette vorteilhaft sein. Dabei kann jedes einzelne dieser Verfahren eine Verminderung der Proteinmenge, mRNA-Menge und/oder Aktivität einer ε-Cyclase bewirken. Auch eine kombinierte Anwendung ist denkbar. Weitere Methoden sind dem Fachmann bekannt und können die Behinderung oder Unterbindung der Prozessierung der ε-Cyclase, des Transports der ε-Cyclase oder dessen mRNA, Hemmung der Ribosomenanlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines ε-Cyclase-RNA abbauenden Enzyms und/ oder Hemmung der Translationselongation oder -termination umfassen. [0134] Die einzelnen bevorzugten Verfahren seien infolge durch beispielhafte Ausführungsformen beschrie-

ben:

a) Einbringen einer doppelsträngigen ε-Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz (ε-Cyclase-dSRNA)

[0135] Das Verfahren der Genregulation mittels doppelsträngiger RNA ("double-stranded RNA interference"; dsRNAi) ist bekannt und beispielsweise in Matzke MA et al. (2000) Plant Mol Biol 43: 401–415; Fire A. et al (1998) Nature 391: 806–811; WO 99/32619; WO 99/53050; WO 00/68374; WO 00/44914; WO 00/44895; WO 00/49035 oder WO 00/63364 beschrieben. Auf die in den angegebenen Zitaten beschriebenen Verfahren und Methoden wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

[0136] Unter "Doppelsträngiger Ribonukleinsäuresequenz" wird erfindungsgemäß eine oder mehr Ribonukleinsäuresequenzen, die aufgrund komplementärer Sequenzen theoretisch, beispielsweise gemäß den Basenpaarregeln von Waston und Crick und/oder faktisch, beispielsweise aufgrund von Hybridisierungsexperimenten, in vitro und/oder in vivo in der Lage sind, doppelsträngige RNA-Strukturen auszubilden.

[0137] Dem Fachmann ist bewusst, dass die Ausbildung von doppelsträngigen RNA-Strukturen, einen Gleichgewichtszustand darstellt. Bevorzugt ist das Verhältnis von doppelsträngigen Molekülen zu entsprechenden dissozierten Formen mindestens 1 zu 10, bevorzugt 1:1, besonders bevorzugt 5:1, am meisten bevorzugt 10:1.

[0138] Unter einer doppelsträngigen  $\epsilon$ -Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz oder auch  $\epsilon$ -Cyclase-dsRNA wird vorzugsweise ein RNA-Molekül verstanden, das einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.

[0139] Im erfindungsgemäßen Verfahren bringt man daher zur Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität bevorzugt in die Pflanze eine RNA ein, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.

[0140] Unter dem Begriff " $\epsilon$ -Cyclase-Transkript" wird der transkripierte Teil eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens verstanden, der neben der  $\epsilon$ -Cyclase kodierenden Sequenz beispielsweise auch nichtkodierende Sequenzen, wie beispielsweise auch UTRs enthält.

[0141] Unter einer RNA, die "mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist", ist vorzugsweise gemeint, dass die RNA-Sequenz mit mindestens einem Teil des theoretischen Transkriptes der ε-Cyclase-Promotor-Sequenz, also der entsprechenden RNA-Sequenz, identisch ist.

[0142] Unter "einem Teil" des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts bzw. der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz werden Teilsequenzen verstanden, die von wenigen Basenpaaren bis hin zu vollständigen Sequenzen des Transkripts bzw. der Promotorssequenz reichen können. Die optimale Länger der Teilsequenzen kann der Fachmann durch Routineversuche leicht ermitteln.

[0143] In der Regel beträgt die Länge der Teilsequenzen mindestens 10 Basen und höchstens 2 kb, bevorzugt mindestens 25 Basen und höchstens 1,5 kb, besonders bevorzugt mindestens 50 Basen und höchstens 600 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 100 Basen und höchstens 500, am meisten bevorzugt mindestens 200 Basen oder mindestens 300 Basen und höchstens 400 Basen.

[0144] Vorzugsweise werden die Teilsequenzen so ausgesucht, dass eine möglichst hohe Spezifität erreicht wird und nicht Aktivitäten anderer Enzyme reduziert werden, deren Verminderung nicht erwünscht ist. Es ist daher vorteilhaft für die Teilsequenzen der ε-CyclasedsRNA Teile des ε-Cyclase Transkripts und/oder Teilsequenzen der ε-Cyclase-Promotor-Sequenzen zu wählen, die nicht in anderen Aktivitäten auftreten.

[0145] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält daher die  $\epsilon$ -Cyclase-dsRNA eine Sequenz, die mit einem Teil der Pflanze eigenen  $\epsilon$ -Cyclase-Transkripts identisch ist und das 5'-Ende oder das 3'-Ende der Pflanze eigenen Nukleinsäure, codierend eine  $\epsilon$ -Cyclase enthält. Insbesondere sind nichttranslatierte Bereiche im 5' oder 3' des Transkriptes geeignet, selektive Doppel-Strang-Strukturen herzustellen.

[0146] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung bezieht sich auf doppelsträngige RNA-Moleküle (dsRNA-Moleküle), die bei Einbringen in einen pflanzlichen Organismus (oder eine davon abgeleitete Zelle, Gewebe, Organ oder Vermehrungsmaterial) die Verminderung einer ε-Cyclase bewirken.

[0147] Ein doppelsträngige RNA-Molekül zur Reduzierung der Expression einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-dsR-NA) umfasst dabei bevorzugt

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil eines "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen, bevorzugt vollständig, komplementären ist.

[0148] Zur Transformation der Pflanze mit einer  $\epsilon$ -Cyclase-dSRNA wird bevorzugt ein Nukleinsäurekonstrukt verwendet, das in die Pflanze eingebracht wird und das in der Pflanze in die  $\epsilon$ -Cyclase-dSRNA transkripiert wird.

[0149] Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Nukleinsäurekonstrukt, transkripierbar in

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.

[0150] Diese Nukleinsäurekonstrukte werden im folgenden auch Expressionskassetten oder Expressionsvektoren genannt.

[0151] In Bezug auf die dsRNA-Moleküle wird unter ε-Cyclase-Nukleinsäuresequenz, bzw. das entsprechende Transkript bevorzugt die Sequenz gemäß SEQ ID NO: 38 oder ein Tel derselben verstanden.

[0152] "Im wesentlichen identisch" meint, dass die dSRNA Sequenz auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu der  $\epsilon$ -Cyclase Zielsequenz aufweisen kann und dennoch eine effizient Verminderung der Expression bewirkt. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 75 %, bevorzugt mindestens 80 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 90 % am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "sense"-Strang einer inhibitorischen dsRNA und mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens, bzw. zwischen dem "antisense"-Strang dem komplementären Strang eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens.

[0153] Eine 100%ige Sequenzidentität zwischen dsRNA und einem  $\epsilon$ -Cyclase Gentranskript ist nicht zwingend erforderlich, um eine effiziente Verminderung der  $\epsilon$ -Cyclase Expression zu bewirken. Demzufolge besteht der Vorteil, dass das Verfahren tolerant ist gegenüber Sequenzabweichungen, wie sie infolge genetischer Mutationen, Polymorphismen oder evolutionärer Divergenzen vorliegen können. So ist es beispielsweise möglich mit der dSRNA, die ausgehend von der  $\epsilon$ -Cyclase Sequenz des einen Organismus generiert wurde, die  $\epsilon$ -Cyclase Expression in einem anderen Organismus zu unterdrücken. Zu diesem Zweck umfasst die dSRNA bevorzugt Sequenzbereiche von  $\epsilon$ -Cyclase-Gentranskripten, die konservierten Bereichen entsprechen. Besagte konservierte Bereiche können aus Sequenzvergleichen leicht abgeleitet werden.

[0154] Alternativ, kann eine "im wesentlichen identische" dSRNA auch als Nukleinsäuresequenz definiert werden, die befähigt ist, mit einem Teil eines ε-Cyclase Gentranskriptes zu hybridisieren (z.B. in 400 mM NaCl, 40 mM PIPES pH 6,4, 1 mM EDTA bei 50°C oder 70°C für 12 bis 16 h).

[0155] "Im wesentlichen komplementär" meint, dass der "antisense"-RNA-Strang auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges aufweisen kann. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 80 %, bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "antisense"-RNA-Strang und dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges.

[0156] In einer weiteren Ausführungsform umfasst die ε-Cyclase-dsRNA

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes des Promotorbereichs eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementären ist.

[0157] Das entsprechende, bevorzugt zur Transformation der Pflanzen zu verwendende, Nukleinsäurekonstrukt, umfasst

- a) einen "sense"-DNA-Strang der im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des Promotorbereichs eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens, und
- b) einen "antisense"-DNA-Strang, der zu dem DNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.

[0158] Vorzugsweise wird unter dem Promotorbereich einer ε-Cyclase eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 47 oder ein Teil der selben verstanden.

[0159] Zur Herstellung der  $\epsilon$ -Cyclase-dsRNA-Sequenzen zur Reduzierung der  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität werden, insbesondere für Tagetes erecta, besonders bevorzugt die folgenden Teil-Sequenzen verwendet:

SEQ ID NO: 40: Sense-Fragment der 5'terminalen Region der ε-Cyclase

SEQ ID NO: 41: Antisense-Fragment der 5'terminalen Region der ε-Cyclase

SEQ ID NO: 42: Sense-Fragment der 3'terminalen Region der ε-Cyclase

SEQ ID NO: 43: Antisense-Fragment der 3'terminalen Region der ε-Cyclase

SEQ ID NO: 47: Sense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors

SEQ ID NO: 48: Antisense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors

[0160] Die dsRNA kann aus einem oder mehr Strängen von Polyribonukleotiden bestehen. Natürlich können,

um den gleichen Zweck zu erreichen, auch mehrere individuelle dSRNA Moleküle, die jeweils einen der oben definierten Ribonukleotidsequenzabschnitte umfassen, in die Zelle oder den Organismus eingebracht werden. [0161] Die doppelsträngige dsRNA-Struktur kann ausgehend von zwei komplementären, separaten RNA-Strängen oder – bevorzugt – ausgehend von einem einzelnen, selbstkomplementären RNA-Strang gebildet werden. In diesem Fall sind "sense"-RNA-Strang und "antisense"-RNA-Strang bevorzugt kovalent in Form eines invertierten "Repeats" miteinander verbunden.

[0162] Wie z.B. in WO 99/53050 beschrieben, kann die dsRNA auch eine Haarnadelstruktur umfassen, indem "sense"- und "antisense"-Strang durch eine verbindende Sequenz ("Linker"; beispielsweise ein Intron) verbunden werden. Die selbstkomplementären dsRNA-Strukturen sind bevorzugt, da sie lediglich die Expression einer RNA-Sequenz erfordern und die komplementären RNA-Stränge stets in einem äquimolaren Verhältnis umfassen. Bevorzugt ist die verbindende Sequenz ein Intron (z.B. ein Intron des ST-LS1 Gens aus Kartoffel; Vancanneyt GF et al. (1990) Mol Gen Genet 220(2): 245–250).

[0163] Die Nukleinsäuresequenz kodierend für eine dSRNR kann weitere Elemente beinhalten, wie beispielsweise Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale.

[0164] Ist die dsRNA jedoch gegen die Promotorsequenz einer ε-Cyclase gerichtet, so umfasst sie bevorzugt keine Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale. Dies ermöglicht eine Retention der dsRNA im Nukleus der Zelle und verhindert eine Verteilung der dsRNA in der gesamten Pflanze "Spreadinng"). [0165] Sollen die zwei Stränge der dsRNA in einer Zelle oder Pflanze zusammengebracht werden, so kann dies beispielhaft auf folgende Art geschehen:

- a) Transformation der Zelle oder Pflanze mit einem Vektor, der beide Expressionskassetten umfasst,
- b) Kotransformation der Zelle oder Pflanze mit zwei Vektoren, wobei der eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, der andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.
- c) Kreuzung von zwei individuellen Pflanzenlinien, wobei die eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, die andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.

[0166] Die Bildung der RNA Duplex kann entweder außerhalb der Zelle oder innerhalb derselben initiiert werden

[0167] Die dSRNA kann entweder in vivo oder in vitro synthetisiert werden. Dazu kann eine DNA-Sequenz kodierend für eine dsRNA in eine Expressionskassette unter Kontrolle mindestens eines genetischen Kontrollelementes (wie beispielsweise einem Promotor) gebracht werden. Eine Polyadenylierung ist nicht erforderlich, ebenso müssen keine Elemente zur Initiierung einer Translation vorhanden sein. Bevorzugt ist die Expressionskassette für die MP-dsRNA auf dem Transformationskonstrukt oder dem Transformationsvektor enthalten. [0168] In einer besonders bevorzugten Auführungsform erfolgt die Expression der dsRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.

[0169] Die Expressionskassetten kodierend für den "antisense"- und/oder den "sense"-Strang einer ε-Cyclase -dsRNA oder für den selbstkomplementären-Strang der dsRNA, werden dazu bevorzugt in einen Transformationsvektor insertiert und mit den unten beschriebenen Verfahren in die pflanzliche Zelle eingebracht. Für das erfindungsgemäße Verfahren ist eine stabile Insertion in das Genom vorteilhaft.

[0170] Die dsRNA kann in einer Menge eingeführt werden, die zumindest eine Kopie pro Zelle ermöglicht. Höhere Mengen (z. B. mindestens 5, 10, 100, 500 oder 1000 Kopien pro Zelle) können ggf. eine effizienter Verminderung bewirken.

b) Einbringen einer antisense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-antisenseRNA)

[0171] Verfahren zur Verminderung eines bestimmten Proteins durch die "antisense"-Technologie sind vielfach – auch in Pflanzen – beschrieben (Sheehy et al. (1988) Proc Natl Acad Sci USA 85: 8805–8809; US 4,801,340; Mol JN et a1. (1990) FEBS Lett 268(2): 427–430). Das antisense Nukleinsäuremolekül hybridisiert bzw. bindet mit der zellulären mRNA und/oder genomischen DNA kodierend für das zu vermindernde ε-Cyclase. Dadurch wird die Transkription und/oder Translation der ε-Cyclase unterdrückt. Die Hybridisierung kann auf konventionelle Art über die Bildung einer stabilen Duplex oder – im Fall von genomischer DNA – durch Bindung des antisense Nukleinsäuremoleküls mit der Duplex der genomischen DNA durch spezifische Wechselwirkung in der großen Furche der DNA-Helix entstehen.

[0172] Eine ε-Cyclase-antisenseRNA kann unter Verwendung der für diese ε-Cyclase kodierenden Nukleinsäuresequenz, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38 nach den Basenpaarregeln von Watson und Crick abgeleitet werden. Die ε-Cyclase-antisenseRNA kann zu der gesamten transkribierten mRNA der ε-Cyclase komplementär sein, sich auf die kodierende Region beschränken oder nur aus einem Oligonukleotid bestehen, das zu einem Teil der kodierenden oder nicht-kodierenden Sequenz der mRNA komplementär ist. So kann das Oligonukleotid beispielsweise komplementär zu der Region sein, die den Translations-

start für die  $\epsilon$ -Cyclase umfasst. Die  $\epsilon$ -Cyclase-antisenseRNA kann eine Länge von zum Beispiel 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45 oder 50 Nukleotide haben, kann aber auch länger sein und mindestens 100, 200, 500, 1000, 2000 oder 5000 Nukleotide umfassen.  $\epsilon$ -Cyclase-antisenseRNAs werden im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugt rekombinant in der Zielzelle exprimiert.

[0173] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft transgene Expressionskassetten enthaltend eine Nukleinsäuresequenz kodierend für zumindest einen Teil einer ε-Cyclase, wobei besagte Nukleinsäuresequenz mit einem in pflanzlichen Organismen funktionellen Promotor in antisense-Orientierung funktionell verknüpft ist. In einer besonders bevorzugten Auführungsform erfolgt die Expression der antisenseRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.

[0174] Besagte Expressionskassetten können Teil eines Transformationskonstruktes oder Transformationsvektors sein, oder aber auch im Rahmen einer Kotransformation eingeführt werden.

[0175] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform kann die Expression einer  $\epsilon$ -Cyclase durch Nukleotidsequenzen inhibiert werden, die komplementär zu der regulatorischen Region eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens (z.B. einem  $\epsilon$ -Cyclase Promoter und/oder Enhancer) sind und triplehelikale Strukturen mit der dortigen DNA-Doppelhelix ausbilden, so dass die Transkription des  $\epsilon$ -Cyclase-Gens reduziert wird. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (Helene C (1991) Anticancer Drug Res 6(6): 569–84; Helene C et al. (1992) Ann NY Acad Sci 660: 27–36; Maher LJ (1992) Bioassays 14(12): 807–815).

[0176] In einer weiteren Ausführungsform kann die  $\epsilon$ -Cyclase-antisenseRNA eine  $\alpha$ -anomere Nukleinsäure sein. Derartige  $\alpha$ -anomere Nukleinsäuremoleküle bilden spezifische doppelsträngige Hybride mit komplementärer RNA in denen, – im Unterschied zu den konventionellen  $\beta$ -Nukleinsäuren – die beiden Stränge parallel zueinander verlaufen (Gautier C et al. (1987) Nucleic Acids Res 15:6625-6641).

### c) Einbringen einer ε-Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym

[0177] Vorteilhaft kann die oben beschriebene antisense-Strategie mit einem Ribozym-Verfahren gekoppelt werden. Katalytische RNA-Moleküle oder Ribozyme können an jede beliebige Ziel-RNA angepasst werden und spalten das Phosphodiester-Gerüst an spezifischen Positionen, wodurch die Ziel-RNA funktionell deaktiviert wird (Tanner NK (1999) FEMS Microbiol Rev 23(3): 257–275). Das Ribozym wird dadurch nicht selber modifiziert, sondern ist in der Lage, weitere Ziel-RNA-Moleküle analog zu spalten, wodurch es die Eigenschaften eines Enzyms erhält. Der Einbau von Ribozymsequenzen in "antisense"-RNAs verleiht eben diesen "antisense"-RNAs diese enzymähnliche, RNA-spaltende Eigenschaft und steigert so deren Effizienz bei der Inaktivierung der Ziel-RNA. Die Herstellung und Verwendung entsprechender Ribozym-"antisense"-RNA-Moleküle ist beschrieben (u.a. bei Haseloff et al. (1988) Nature 334: 585–591); Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334: 585–591; Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4): 1525–1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3): 329–338).

[0178] Auf diese Art können Ribozyme (z.B. "Hammerhead"-Ribozyme; Häselhoff und Gerlach (1988) Nature 334: 585–591) verwendet werden, um die mRNA eines zu vermindernden ε-Cyclases katalytisch zu spalten und so die Translation zu verhindern. Die Ribozym-Technologie kann die Effizienz einer antisense-Strategie erhöhen. Verfahren zur Expression von Ribozymen zur Verminderung bestimmter Proteine sind beschrieben in (EP 0 291 533, EP 0 321 201, EP 0 360 257). In pflanzlichen Zellen ist eine Ribozym-Expression ebenfalls beschrieben (Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4): 1525–1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3): 329–338). Geeignete Zielsequenzen und Ribozyme können zum Beispiel wie bei "Steinecke P, Ribozymes, Methods in Cell Biology 50, Galbraith et al. eds, Academic Press, Inc. (1995), S. 449–460" beschrieben, durch Sekundärstrukturberechnungen von Ribozym- und Ziel-RNA sowie durch deren Interaktion bestimmt werden (Bayley CC et al. (1992) Plant Mol Biol. 18(2): 353–361; Lloyd AM and Davis RW et al. (1994) Mol Gen Genet. 242(6): 653–657). Beispielsweise können Derivate der Tetrahymena L-19 IVS RNA konstruiert werden, die komplementäre Bereiche zu der mRNA des zu supprimierenden ε-Cyclases aufweisen (siehe auch US 4,987,071 und US 5,116,742). Alternativ können solche Ribozyme auch über einen Selektionsprozess aus einer Bibliothek diverser Ribozyme identifiziert werden (Bartel D und Szostak JW (1993) Science 261: 1411–1418).

d) Einbringen einer sense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-senseRNA) zur Induktion einer Kosuppression

[0179] Die Expression einer  $\varepsilon$ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz (oder eines Teils derselben) in sense-Orientierung kann zu einer Kosuppression des entsprechenden  $\varepsilon$ -Cyclase-Gens führen. Die Expression von sense-RNA mit Homologie zu einem endogenen  $\varepsilon$ -Cyclasegen kann die Expression desselben vermindern oder ausschalten, ähnlich wie es für antisense Ansätze beschrieben wurde (Jorgensen et al. (1996) Plant Mol Biol

31(5): 957–973; Goring et al. (1991) Proc Natl Acad Sci USA 88: 1770–1774; Smith et al. (1990) Mol Gen Genet 224: 447–481; Napoli et al. (1990) Plant Cell 2: 279–289; Van der Krol et al. (1990) Plant Cell 2: 291–99). Dabei kann das eingeführte Konstrukt das zu vermindernde, homologe Gen ganz oder nur teilweise repräsentieren. Die Möglichkeit zur Translation ist nicht erforderlich. Die Anwendung dieser Technologie auf Pflanzen ist beschrieben (z.B. Napoli et al. (1990) Plant Cell 2: 279–289; in US 5,034,323.

[0180] Bevorzugt wird die Kosuppression unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für eine ε-Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38. Bevorzugt ist die ε-Cyclase-senseRNA so gewählt, dass es nicht zu einer Translation der ε-Cyclase oder eines Teils desselben kommen kann. Dazu kann beispielsweise der 5'-untranslatierte oder 3'-untranslatierte Bereich gewählt oder aber das ATG-Startkodon deletiert oder mutiert werden.

e) Einbringen von DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen ε-Cyclase Gene, -RNAs oder Proteine

[0181] Eine Verminderung einer ε-Cyclase Expression ist auch mit spezifischen DNA-bindenden Faktoren z.B. mit Faktoren vom Typ der Zinkfingertranskriptionsfaktoren möglich. Diese Faktoren lagern sich an die genomische Sequenz des endogenen Zielgens, bevorzugt in den regulatorischen Bereichen, an und bewirken eine Verminderung der Expression. Entsprechende Verfahren zur Herstellung entsprechender Faktoren sind beschrieben (Dreier B et al. (2001) J Biol Chem 276(31): 29466–78; Dreier B et al. (2000) J Mol Biol 303(4): 489–502; Beerli RR et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97 (4): 1495–1500; Beerli RR et al. (2000) J Biol Chem 275(42): 32617–32627; Segal DJ and Barbas CF 3rd. (2000) Curr Opin Chem Biol 4(1): 34–39; Kang JS and Kim JS (2000) J Biol Chem 275(12): 8742–8748; Beerli RR et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(25): 14628–14633; Kim JS et al. (1997) Proc Natl Acad Sci USA 94(8): 3616–3620; Klug A (1999) J Mol Biol 293(2): 215–218; Tsai SY et al. (1998) Adv Drug Deliv Rev 30(1-3): 23–31; Mapp AK et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97(8): 3930–3935; Sharrocks AD et al. (1997) Int J Biochem Cell Biol 29(12): 1371–1387; Zhang L et al. (2000) J Biol Chem 275(43): 33850–33860).

[0182] Die Selektion dieser Faktoren kann unter Verwendung eines beliebigen Stückes eines ε-Cyclase-Gens erfolgen. Bevorzugt liegt dieser Abschnitt im Bereich der Promotorregion. Für eine Genunterdrückung kann er aber auch im Bereich der kodierenden Exons oder Introns liegen.

[0183] Ferner können Faktoren in eine Zelle eingebracht werden, die die ε-Cyclase selber inhibieren. Diese proteinbindenden Faktoren können z.B. Aptamere (Famulok M und Mayer G (1999) Curr Top Microbiol Immunol 243: 123–36) oder Antikörper bzw. Antikörperfragmente oder einzelkettige Antikörper sein. Die Gewinnung dieser Faktoren ist beschrieben (Owen M et al. (1992) Biotechnology (N Y) 10(7): 790–794; Franken E et al. (1997) Curr Opin Biotechnol 8(4): 411–416; Whitelam (1996) Trend Plant Sci 1: 286–272).

f) Einbringen von den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten

[0184] Die  $\epsilon$ -Cyclase Expression kann effektiv auch durch Induktion des spezifischen  $\epsilon$ -Cyclase RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen Expressionssystems (Amplikon; Angell SM et al. (1999) Plant J 20(3): 357–362) realisiert werden. Diese Systeme – auch als "VIGS" (viral induced gene silencing) bezeichnet – bringen Nukleinsäuresequenzen mit Homologie zu dem Transkript einer zu vermindernden  $\epsilon$ -Cyclase mittels viraler Vektoren in die Pflanze ein. Die Transkription wird sodann – vermutlich mediiert durch pflanzliche Abwehrmechanismen gegen Viren – abgeschaltet. Entsprechende Techniken und Verfahren sind beschrieben (Ratcliff F et al. (2001) Plant J 25(2): 237–45; Fagard M und Vaucheret H (2000) Plant Mol Biol 43(2-3): 285–93; Anandalakshmi R et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(22): 13079–84; Ruiz MT (1998) Plant Cell 10(6): 937–46). [0185] Bevorzugt wird die VIGS-vermittelte Verminderung unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für ein  $\epsilon$ -Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 1

g) Einbringen von Konstrukten zur Erzeugung eines Funktionsverlustes oder einer Funktionsminderung an ε-Cyclase-Genen

[0186] Dem Fachmann sind zahlreiche Verfahren bekannt, wie genomische Sequenzen gezielt modifiziert werden können. Dazu zählen insbesondere Verfahren wie die Erzeugung von Knockout-Mutanten mittels gezielter homologen Rekombination z.B. durch Generierung von Stopp-Kodons, Verschiebungen im Leseraster etc. (Hohn B und Puchta H (1999) Proc Natl Acad Sci USA 96: 8321–8323) oder die gezielte Deletion oder Inversion von Sequenzen mittels z.B. sequenzspezifischer Rekombinasen oder Nukleasen (s.u.) Die Verminderung der ε-Cyclase-Menge, -Funktion und/oder -Aktivität kann auch durch eine gezielte Insertion von Nukleinsäuresequenzen (z.B. der im Rahmen der erfindungsgemäßen Verfahrens zu insertierenden Nukleinsäu-

resequenz) in die Sequenz kodierend für eine ε-Cyclase (z.B. mittels intermolekularer homologer Rekombination) realisiert werden. Im Rahmen dieser Ausführungsform verwendet man bevorzugt ein DNA-Konstrukt, das zumindest einen Teil der Sequenz eines ε-Cyclasegens oder benachbarter Sequenzen umfasst, und so mit diesen in der Zielzelle gezielt rekombinieren kann, so dass durch eine Deletion, Addition oder Substitution mindestens eines Nukleotids das ε-Cyclase-Gen so verändert wird, dass die Funktionalität des ε-Cyclase-Gens reduziert oder gänzlich aufgehoben wird. Die Veränderung kann auch die regulativen Elemente (z.B. den Promotor) des ε-Cyclase-Gens betreffen, so dass die kodierende Sequenz unverändert bleibt, eine Expression (Transkription und/oder Translation) jedoch unterbleibt und reduziert wird. Bei der konventionellen homologen Rekombination ist die zu insertierende Sequenz an ihrem 5'- und/oder 3'-Ende von weiteren Nukleinsäuresequenzen (A' bzw. B') flankiert, die eine ausreichende Länge und Homologie zu entsprechenden Sequenzen des ε-Cyclase-Gens (A bzw. B) für die Ermöglichung der homologen Rekombination aufweisen. Die Länge liegt in der Regel in einem Bereich von mehreren hundert Basen bis zu mehreren Kilobasen (Thomas KR und Capecchi MR (1987) Cell 51: 503; Strepp et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(8): 4368-4373). Für die homologe Rekombination wird die pflanzliche Zelle mit dem Rekombinationskonstrukt unter Verwendung der unten beschriebenen Verfahren transformiert und erfolgreich rekombinierte Klone basierend auf der infolge inaktivierten ε-Cyclase selektioniert.

[0187] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird die Effizienz der Rekombination gesteigert durch Kombination mit Verfahren, die die homologe Rekombination fördern. Solche Verfahren sind beschrieben und umfassen beispielhaft die Expression von Proteinen wie RecA oder die Behandlung mit PARP-Inhibitoren. Es konnte gezeigt werden, dass die intrachromosomale homologe Rekombination in Tabakpflanzen durch die Verwendung von PARP-Inhibitoren erhöht werden kann (Puchta H et al. (1995) Plant J 7: 203–210). Durch den Einsatz dieser Inhibitoren kann die Rate der homologen Rekombination in den Rekombinationskonstrukten nach Induktion des sequenzspezifischen DNA-Doppelstrangbruches und damit die Effizienz der Deletion der Transgensequenzen weiter erhöht werden. Verschiedene PARP Inhibitoren können dabei zum Einsatz kommen. Bevorzugt umfasst sind Inhibitoren wie 3-Aminobenzamid, 8-Hydroxy-2-methylquinazolin-4-on (NU1025), 1,11b-Dihydro-[2H]benzopyrano[4,3,2-de]isoquinolin-3-on (GPI 6150), 5-Aminoisoquinolinon, 3,4-Dihydro-5-[4-(1-piperidinyl)butoxy]-1(2H)-isoquinolinon oder die in WO 00/26192, WO 00/29384, WO 00/32579, WO 00/64878, WO 00/68206, WO 00/67734, WO 01/23386 und WO 01/23390 beschriebenen Substanzen.

[0188] Weitere geeignete Methoden sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in endogene Markerprotein Gene zum Beispiel mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al. (2000) Nat Biotechnol 18(5): 555–558) oder die Generierung von Knockout-Mutanten mit Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992, 20(5): 963–976). Punktmutationen können auch mittels DNA-RNA Hybriden erzeugt werden, die auch als "chimeraplasty" bekannt sind (Cole-Strauss et al. (1999) Nucl Acids Res 27(5): 1323–1330; Kmiec (1999) Gene therapy American Scientist 87(3): 240–247).

[0189] Die Methoden der dsRNAi, der Kosuppression mittels sense-RNA und der "VIGS" ("virus induced gene silencing") werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) oder transcriptional gene silencing" (TGS) bezeichnet. PTGS/TGS-Verfahren sind besonders vorteilhaft, weil die Anforderungen an die Homologie zwischen dem zu vermindernden Markerprotein-Gen und der transgen exprimierten Sense- oder dsRNA-Nukleinsäuresequenz geringer sind als beispielsweise bei einem klassischen antisense-Ansatz. So kann man unter Verwendung der Markerprotein-Nukleinsäuresequenzen aus einer Art auch die Expression von homologen Markerprotein-Proteinen in anderen Arten effektiv vermindern, ohne, dass die Isolierung und Strukturaufklärung der dort vorkommenden Markerprotein-Homologen zwingend erforderlich wäre. Dies erleichtert erheblich den Arbeitsaufwand.

[0190] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch:

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen  $\epsilon$ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen und/oder
- b) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenzen oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen.

[0191] In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen

[0192] In einer bevorzugten Ausführungsform werden genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die geringste Expressionsrate einer ε-Cyclase aufweisen.

[0193] Dies wird bevorzugt dadurch erreicht, dass die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität blütenspezifisch, besonders bevorzugt blütenblattspezifisch erfolgt.

[0194] In der vorstehend beschriebenen, besonders bevorzugten Ausführungsform wird dies dadurch er-

reicht, dass die Transkription der ε-Cyclase-dsRNA-Sequenzen unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors oder noch bevorzugter unter Kontrolle eines blütenblattspezifischen Promotors erfolgt.

[0195] Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren genetisch veränderte Pflanzen mit folgende Kombinationen genetischer Veränderungen verwendet:

Genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte  $\beta$ -Cyclase-Aktivität aufweisen, genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität aufweisen, genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte  $\beta$ -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität aufweisen sowie genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte  $\beta$ -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität aufweisen.

[0196] Die Herstellung dieser genetisch veränderten Pflanzen kann, wie nachstehend beschrieben, beispielsweise durch Einbringen einzelner Nukleinsäurekonstrukte (Expressionskassetten) oder durch Einbringen von Mehrfachkonstrukten erfolgen, die bis zu zwei, drei oder vier der beschriebenen Aktivitäten enthalten.

[0197] Im erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden wird vorzugsweise dem Kultivierungsschritt der genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, ein Ernten der Pflanzen und ein Isolieren von Ketocarotinoiden aus den Blütenblättern der Pflanzen angeschlossen.

[0198] Die transgenen Pflanzen werden in an sich bekannter Weise auf Nährböden gezogen und entsprechend geerntet.

[0199] Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus den geernteten Blütenblättern erfolgt in an sich bekannter Weise, beispielsweise durch Trocknung und anschließender Extraktion und gegebenenfalls weiterer chemischer oder physikalischer Reinigungsprozesse, wie beispielsweise Fällungsmethoden, Kristallographie, thermische Trennverfahren, wie Rektifizierverfahren oder physikalische Trennverfahren, wie beispielsweise Chromatographie. Die Isolierung von Ketocarotinoiden aus den Blütenblättern erfolgt beispielsweise bevorzugt durch organische Lösungsmittel wie Aceton, Hexan, Ether oder tert.-Methylbutylether.

[0200] Weitere Isolierverfahren von Ketocarotinoiden, insbesondere aus Blütenblättern, sind beispielsweise in Egger und Kleinig (Phytochemistry (1967) 6, 437–440) und Egger (Phytochemistry (1965) 4, 609–618) beschrieben.

[0201] Vorzugsweise sind die Ketocarotinoide ausgewählt aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.

[0202] Ein besonders bevorzugtes Ketocarotinoid ist Astaxanthin.

[0203] Die Ketocarotinoide fallen im erfindungsgemäßen Verfahren in Blütenblättern in Form ihrer Mono- oder Diester mit Fettsäuren an. Einige nachgewiesene Fettsäuren sind z.B. Myristinsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Linolensäure, und Laurinsäure (Kamata und Simpson (1987) Comp. Biochem. Physiol. Vol. 86B(3), 587–591).

[0204] Im folgenden wird exemplarisch die Herstellung genetisch veränderter Pflanzen mit erhöhter oder verursachter Ketolase-Aktivität in Blütenblättern beschrieben. Die Erhöhung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise der Hydroxylase-Aktivität und/oder der  $\beta$ -Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Hydroxylase bzw.  $\beta$ -Cyclase anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Reduzierung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise die Reduzierung der  $\epsilon$ -Cyclase-Aktivität kann analog unter Verwendung von anti- $\epsilon$ -Cyclase-Nukleinsäuresequenzen oder  $\epsilon$ -Cyclase-Inverted-Repaet-Nukleinsäuresequenz anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Transformation kann bei den Kombinationen von genetischen Veränderungen einzeln oder durch Mehrfachkonstrukte erfolgen.

[0205] Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangspflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren codierend eine Ketolase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0206] Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierende Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.

[0207] Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

[0208] Die Expressionskassetten beinhalten Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfasst eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, das jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

[0209] Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen und Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzen, sowie die transgenen Pflanzen selbst beschrieben.

[0210] Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693–8711).

[0211] Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann.

[0212] "Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pflanzenentwicklung, bevorzugt zu allen Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten.

[0213] Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21: 285–294; Odell et al. (1985) Nature 313: 810–812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140: 281–288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6:221–228) oder der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8: 2195–2202).

[0214] Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der pds Promoter (Pecker et a1. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci USA 89: 4962–4966) oder der "Rubisco small subunit (SSU)"-Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Rgrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor (Holtorf S et al. (1995) Plant Mol Biol 29: 637–649), den Ubiquitin 1 Promotor (Christensen et al. (1992) Plant Mol Biol 18: 675–689; Bruce et a1. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:9692-9696), den Smas Promotor, den Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991), der Pnit-Promoter (Y07648.L, Hillebrand et al. (1998), Plant. Mol. Biol. 36, 89–99, Hillebrand et al. (1996), Gene, 170, 197–200) sowie weitere Promotoren von Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist.

[0215] Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:89–108), durch den die Expression des Ketolase-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 361–366), durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388 186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatz et al. (1992) Plant J 2:397–404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor (EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO 93/21334) können ebenfalls verwendet werden.

[0216] Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogeninduzierbare Promotor des PRP1-Gens (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 361–366), der hitzeinduzierbare hsp70- oder hsp80-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierbare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96/12814), der licht-induzierbare PPDK Promotor oder der verwundungsinduzierte pinII-Promoter (EP 375091).

[0217] Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen die von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden wie beispielsweise Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, b-1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89:245-254; Uknes, et al. (1992) The Plant Cell 4:645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4: 111–116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9: 335–342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2: 325–342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83: 2427–2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2: 93–98; Chen et al. (1996) Plant J 10: 955–966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91: 2507–2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3: 191–201; Siebertz et al. (1989) Plant Cell 1: 961–968 (1989).

[0218] Umfasst sind auch verwundungs-induzierbare Promotoren wie der des pinll Gens (Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28: 425–449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14: 494–498), des wun1 und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al. (1989) Mol Gen Genet 215: 200–208), des Systemin (McGurl et al. (1992) Science 225: 1570–1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22: 783–792; Ekelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323: 73–76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) The Plant J 6(2): 141–150) und dergleichen.

[0219] Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifungspezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifungspezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebespezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner

Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

[0220] Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Ketocarotinoiden bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Bevorzugt sind beispielsweise Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Petalen, Sepalen, Blüten, Blätter, Stengel und Wurzeln und Kombinationen hieraus.

[0221] Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren sind beispielsweise der Patatin Promotor Klasse I (B33) oder der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

[0222] Blattspezifische Promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EMBO J 8: 2445–2451).

[0223] Blütenspezifische Promotoren sind beispielsweise der Phytoen Synthase Promotor (WO 92/16635) oder der Promotor des P-rr Gens (WO 98/22593) oder der AP3 Promoter aus Arabidopsis thaliana (siehe Beispiel 1).

[0224] Antheren-spezifische Promotoren sind beispielsweise der 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), den glob-1 Promotor oder der g-Zein Promotor.

[0225] Weitere zur Expression in Pflanzen geeignete Promotoren sind beschrieben in Rogers et al. (1987) Meth in Enzymol 153: 253–277; Schardl et al. (1987) Gene 61: 1–11 und Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86: 8402–8406).

[0226] Alle in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Promotoren ermöglichen in der Regel die Expression der Ketolase in Blütenblättern der erfindungsgemäßen Pflanzen.

[0227] Besonders bevorzugt im erfindungsgemäßen Verfahren sind konstitutive, blütenspezifische und insbesondere blütenblattspezifische Promotoren.

[0228] Die vorliegende Erfindung betrifft daher insbesondere ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen oder insbesondere einen blütenblattspezifischen Promotor und eine Nukleinsäure codierend eine Ketolase.

[0229] Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Nukleinsäure kodierend eine Ketolase und vorzugsweise einer zwischen Promotor und Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure, die für ein plastidenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

[0230] Die vorzugsweise insertierte Nukleinsäuren kodierend ein plastidäres Transitpeptid, gewährleisten die Lokalisation in Plastiden und insbesondere in Chromoplasten.

[0231] Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ketolase-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chromoplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation der Ketolase in die Chromoplasten vom Ketolase-Teil enzymatisch abgespalten werden.

[0232] Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco (rbcS) oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem Äguivalent abgeleitet ist.

[0233] Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als Kpnl/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der Ncol Schnittstelle:

### pTP09

### pTP10

### pTP11

Weitere Beispiele für ein plastidäres Transitpeptid sind das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabisopsis thaliana und das Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Ribulosebisphosphat Carboxylase (rbcS) aus Erbse (Guerineau, F, Woolston, S, Brooks, L, Mullineaux, P (1988) An expression cassette for targeting foreign proteins into the chloroplasts. Nucl. Acids Res. 16: 11380).

[0234] Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.

[0235] Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

[0236] Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

[0237] Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

[0238] Beispiele für einen Terminator sind der 35S-Terminator (Guerineau et al. (1988) Nucl Acids Res. 16: 11380), der nos Terminator (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM. Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence. J Mol Appl Genet. 1982; 1(6): 561–73) oder der ocs Terminator (Gielen, J, de Beuckeleer, M, Seurinck, J, Debroek, H, de Greve, H, Lemmers, M, van Montagu, M, Schell, J (1984) The

complete sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAch5. EMBO J. 3: 835–846). [0239] Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

[0240] Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewingback" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden. [0241] Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACHS entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

[0242] Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

[0243] Dazu können an sich bekannte Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

[0244] Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone – die sogenannte particle bombardment MethOde, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128–143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205–225) beschrieben.

[0245] Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711) oder besonders bevorzugt pSUN2, pSUN3, pSUN4 oder pSUN5 (WO 02/00900).

[0246] Mit einem Expressionsplasmid transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0247] Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Ketolase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19 oder insbesondere pSUN2 kloniert, der geeignet ist, in Agrobacterium tumefaciens transformiert zu werden Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

[0248] Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15–38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase enthalten.

[0249] Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine Ketolase kodierenden Nukleinsäure wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71–119 (1993) beschrieben.

[0250] Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pJIT117 (Guerineau et al. (1988) Nucl. Acids Res. 16: 11380), pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

[0251] Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression konstitutiv oder vorzugsweise spezifisch in den Blütenblättern erfolgen.

[0252] Dementsprechend betrifft die Erfindung ferner ein Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, das man ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen Promotor und Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase in das Genom der Ausgangspflanze einführt.

[0253] Die Erfindung betrifft ferner die genetisch veränderten Pflanzen, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase in Blütenblättern,

A für den Fall, das die Wildtyppflanze bereits eine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht und

B für den Fall, das die Wildtyppflanze keine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht.

[0254] Wie vorstehend ausgeführt erfolgt die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp vorzugsweise durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase.

[0255] In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt, wie vorstehend ausgeführt, die Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase durch Einbringen von Nukleinsäuren codierend eine Ketolase in die Pflanzen und damit vorzugsweise durch Überexpression oder transgene Expression von Nukleinsäuren codierend eine Ketolase.

[0256] Bevorzugte transgene Pflanzen, die als Wildtyp keine Ketolaseaktivität in den Blütenblättern aufweisen, enthalten, wie vorstehend erwähnt, mindestens ein transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase.

[0257] Besonders bevorzugte, genetisch veränderte Pflanzen weisen, wie vorstehend erwähnt, zusätzlich eine erhöhte Hydroxlase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität gegenüber einer Wildtyppflanze auf. Weiter bevorzugte Ausführungsformen sind vorstehend im erfindungsgemäßen Verfahren beschrieben.

[0258] Weiter bevorzugte, genetisch veränderte Pflanzen weisen, wie vorstehend erwähnt, zusätzlich eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität gegenüber einer Wildtyppflanze auf. Weiter bevorzugte Ausführungsformen sind vorstehend im erfindungsgemäßen Verfahren beschrieben.

[0259] Unter Pflanzen werden erfindungsgemäß vorzugsweise Pflanzen verstanden, die als Wildtyp in Blütenblättern Chromoplasten aufweisen. Weiter bevorzugte Pflanzen weisen als Wildtyp in den Blütenblättern zusätzlich Carotinoide, insbesondere β-Carotin, Zeaxanthin, Violaxanthin oder Lutein auf. Weiter bevorzugte Pflanzen weisen als Wildtyp in den Blütenblättern zusätzlich eine β-Cyclase-Aktivität auf. Weiter bevorzugte Pflanzen weisen als Wildtyp in den Blütenblättern zusätzlich eine Hydroxylase-Aktivität auf.

[0260] Besonders bevorzugte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassicaceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.

[0261] Die Erfindung betrifft daher insbesondere genetisch veränderte Pflanzen ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceaae, oder Lamiaceae enthaltend mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase.

[0262] Ganz besonders bevorzugte genetisch veränderte Pflanzen sind ausgewählt aus den Pflanzengattungen Marigold, Tapetes erecta, Tapetes patula, Adonis, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium oder Tropaeolum, wobei die genetisch veränderte Pflanze mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, enthält.

[0263] Wie vorstehend erwähnt wird in bevorzugten transgenen Pflanzen die Ketolase in Blütenblättern exprimiert, besonderes bevorzugt ist die Expression der Ketolase in Blütenblättern am höchsten.

[0264] Die transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile, insbesondere deren Blütenblätter sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

[0265] Die genetisch veränderten Pflanzen können, wie vorstehend beschrieben, zur Herstellung von Ketocarotinoiden, insbesondere Astaxanthin verwendet werden.

[0266] Von Menschen und Tieren verzehrbare erfindungsgemäße, genetisch veränderte Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Ketocarotinoiden können auch beispielsweise direkt oder nach an sich bekannter Prozessierung als Nahrungsmittel oder Futtermittel oder als Futter- und Nahrungsergänzungsmittel verwendet werden. Ferner können die genetisch veränderten Pflanzen zur Herstellung von Ketocarotinoid-haltigen Extrakten der Pflanzen und/oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmitteln verwendet werden.

[0267] Die genetisch veränderten Pflanzen können auch als Zierpflanzen im Horticulture-Bereich verwendet werden.

[0268] Die genetisch veränderten Pflanzen weisen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden auf.

[0269] Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird in der Regel ein erhöhter Gehalt an Gesamt-Ketocarotinoid verstanden.

[0270] Unter einem erhöhten Gehalt an Ketocarotinoiden wird aber auch insbesondere ein veränderter Gehalt der bevorzugten Ketocarotinoide verstanden, ohne dass zwangsläufig der Gesamt-Carotinoidgehalt erhöht sein muss

[0271] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform weisen die erfindungsgemäßen, genetisch veränderten Pflanzen im Vergleich zum Wildtyp einen erhöhten Gehalt an Astaxanthin auf.

[0272] Unter einem erhöhten Gehalt wird in diesem Fall auch ein verursachter Gehalt an Ketocarotinoiden,

bzw. Astaxanthin verstanden.

[0273] Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt: Allgemeine Experimentelle Bedingungen:

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

[0274] Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463–5467).

### Beispiel 1:

Amplifikation einer cDNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille codiert

[0275] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") Suspensionskultur amplifiziert.

[0276] Für die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80), die 2 Wochen mit indirektem Tageslicht bei Raumtemperatur in Haematococcus Medium (1.2 g/l Natriumacetat, 2 g/l Hefeextrakt, 0.2 g/l MgCl2×6H2O, 0.02 CaCl2×2H2O; pH 6.8; nach Autoklavieren Zugabe von 400 mg/l L-Asparagin, 10 mg/l FeSO4×H2O) gewachsen war, wurden die Zellen geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert. Anschließend wurden 100 mg der gefrorenen, pulverisierten Algenzellen in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12 000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt.

[0277] Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60°C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) in cDNA umgeschrieben.

[0278] Die Nukleinsäure codierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

[0279] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 µl einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 µl Aq. Dest.

[0280] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	2 Minuten
	72°C	3 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0281] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 30 resultierte in einem 1155 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert (SEQ ID NO: 22). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert und der Klon pGKETO2 erhalten.

[0282] Sequenzierung des Klons pGKETO2 mit dem T7- und dem SP6-Primer bestätigte eine Sequenz, die

sich lediglich in den drei Codons 73, 114 und 119 in je einer Base von der publizierten Sequenz X86782 unterscheidet. Diese Nukleotidaustausche wurden in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz im verwendeten Haematococcus pluvialis Stamm 192.80 (Abb. 3 und 4, Sequenzvergleiche).

[0283] Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp SpHI-Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung in den SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heißt pJKET02.

### Beispiel 2:

Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus p1uvialis Flotow em. Wille mit einem um 14 Rminosäuren verkürztem N-terminus codiert

[0284] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis Suspensionskultur (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") amplifiziert.

[0285] Die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben.

[0286] Die cDNA-Synthese erfolgte wie unter Beispiel 1 beschrieben.

[0287] Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines Sense spezifischen Primers (PR3 SEQ ID NO: 31) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

[0288] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 μl einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 0.2 mM PR3 (SEQ ID NO: 31)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Tag Polymerase (TAKARA)
- 25.8 µl Aq. Dest.

[0289] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	2 Minuten
	72°C	3 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 31 resultierte in einem 1111 Bp Fragment, das für ein Ketolase Protein codiert, bei dem N-terminalen Aminosäuren (Position 2-16) durch eine einzige Aminosäure (Leucin) ersetzt sind.

[0290] Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert. Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 5'Region (Position 1-53) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 24 durch eine in der Sequenz abweichende Nonamersequenz ersetzt wurde. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0291] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 985 Bp SpHI Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung mit dem SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKET03.

### Beispiel 3:

Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert.

[0292] Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung des Plasmids pGKET02 (in Beispiel 1 beschrieben) und des Primers PR15 (SEQ ID NO: 32) hergestellt. Der Primer PR15 setzt sich zusammen aus einer antisense spezifischen 3'Region (Nucleotide 40 bis 59) und einer myc-Tag codierenden 5'Region (Nucleotide 1 bis 39).

[0293] Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) von pGKETO2 und PR15 erfolgte in einem 11.5 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µg pGKETO2 PlasmidDNA
- 0.1 µg PR15 (SEQ ID NO: 32)

[0294] Das Auffüllen der 3 Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1:1.5 μ1 pGKETO2/PR15-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 5 µM dNTPs
- 2 ul 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0295] Die Nukleinsaure kodierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Haematococcus pluvialis unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR15 SEQ ID NO: 32) amplifiziert.

[0296] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl einer Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- -0.25 mM dNTP<sub>s</sub>
- 0.2 mM PR15 (SEQ ID NO: 32)
- 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0297] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	1 Minute
	72°C	1 Minute
1X	72°C	10 Minuter

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 32 und SEQ ID NO: 30 resultierte in einem 1032 Bp-Fragment, das für ein Protein codiert, bestehend aus der gesamten Primärsequenz der Ketolase aus Haematococcus pluvialis als zweifache translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptide am N-Terminus und dem myc-Tag am C-Terminus.

[0298] Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert: Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 3'Region (Position 993 bis 1155) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 26 durch eine in der abweichende Sequenz aus 39 Bp ersetzt wurde. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet

[0299] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1038 Bp EcoRI-SpHI Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung mit dem EcoRI-SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Durch die Ligation entsteht eine translationale Fusion zwischen dem C-Terminus der rbcs Transitpeptidsequenz und dem N-Terminus der Ketolase Sequenz.

Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit fusioniertem C-terminalem myc-Tag in der korrekten Orientierung als translationale N-terminale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKETO4.

### Beispiel 4:

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der Haematococcus pluvialis Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tapetes erecta.

[0300] Die Expression der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in L. esculentum und in Tapetes erecta erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters d35S aus CaMV (Franck et al. 1980, Cell 21: 285–294). Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240: 709–715). [0301] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacteriumvermittelte Transformation der Ketolase aus Haematococcus pluvia-1is in L. esculentum erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO 02/00900).

- Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3KET02 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJKET02 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (**Abb.** 5A, Konstruktkarte). In der **Abb.** 5A beinhaltet Fragment d35S den duplizierten 35S Promoter (747 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO2 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.
- Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3KET03 wurde das 2.7 Kb bp Sacl-Xhol Fragment aus pJKET03 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert. (**Abb.** 6, Konstruktkarte). In der **Abb.** 6 beinhaltet Fragment d35S den duplizierten 35S Promoter (747 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KET03 (985 bp) die um 14 Nterminale Aminosäuren verkürzte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.
- Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3KETO4 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJKETO4 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert. (**Abb.** 7, Konstruktkarte). In der **Abb.** 7 beinhaltet Fragment d35S den duplizierten 35S Promoter ((747 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO4 (1038 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase mit C-terminalem myc-Tag, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

[0302] Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacteriumvermittelte Transformation der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUNS (W002/00900).

- Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5KET02 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJKETO2 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 5B, Konstruktkarte). In der **Abb.** 5B beinhaltet Fragment d35S den duplizierten 35S Promoter (747 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KET02 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

### Beispiel 5A:

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der Haematococcus pluvialis Ketolase in Lycopersicon esculentum und Tagetes erecta.

[0303] Die Expression der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in L. esculentum und Tapetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240: 709–715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711–1721).

[0304] Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion –902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer PR7 (SEQ ID NO: 33) und PR10 (SEQ ID NO: 36) hergestellt.

[0305] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (Stratagene)

- 0.25 µl Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0306] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	1 Minute
	72°C	1 Minute
1X	72°C	10 Minuten

[0307] Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten.

[0308] Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen

[0309] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primern PR7 (SEQ ID NO: 33) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 35) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 34) und PR10 (SEQ ID NO: 36) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

[0310] Die-PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200-9771 und Region 9526 bis 9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 αl Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM sense Primer (PR7 SEQ ID NO: 33 bzw. PR8 SEQ ID NO: 34)
- 0.2 mM antisense Primer (PR9 SEQ ID NO: 35 bzw. PR10 SEQ ID NO: 36)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Ag. Dest.

[0311] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	1 Minute
	72°C	1 Minute
1X	72°C	10 Minuten

[0312] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 µg A7/9 Amplifikat
- 0.25 µg A8/10 Amplifikat

[0313] Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 µ1 Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 μgA7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- $-50 \mu M dNTP_s$
- 2 µl 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0314] Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 33) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 36) amplifiziert.

[0315] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µI Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
- -0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0316] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	1 Minute
	72°C	1 Minute
1X	72°C	10 Minuten

[0317] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 33 und SEQ ID NO: 36 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0318] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJAP3P.

[0319] Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3PKET02 wurde das 1027 Bp SpHI-Fragment KETO2 (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO2 in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO2.

[0320] Zur Herstellung einer Expressionskassetten pJAP3PKETO4 wurde das 1032 Bp SpHI-EcoRI Fragment KETO4 (in Beispiel 3 beschrieben) in den SpHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO4 in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO4.

[0321] Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacteriumvermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Haematococcus pluvialis in L. esculentum erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO 02/00900).

– Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3AP3PKET02 wurde das 2.8 KB by Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKET02 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (**Abb.** 8A, Konstruktkarte). In der **Abb.** 8A beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO2 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

– Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3AP3PKET04 wurde das 2.8 KB Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKET04 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert. (**Abb.** 9, Konstruktkarte). In der **Abb.** 9 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO4 (1038 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase mit C-terminalem myc-Tag, Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaNIV.

[0322] Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacteriumvermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Haematococcus pluvialis in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO 02/00900).

[0323] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PKET02 wurde das 2.8 KB by Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKET02 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 8B, Konstruktkarte). In der

**Abb.** 8B beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment KETO2 (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV

### Beispiel 5B:

Amplifikation einer Chimären cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus pluvialis Flotow em. Wille mit einer heterologen 5' nicht translatierten Region (5'UTR) beinhaltet, und Herstellung eines Expressionsvektors zur blütenspezifischen Expression der Haematococcus pluvialis Ketolase ohne Verwendung eines heterologen Transitpeptides in Lycopersicon esculentum.

[0324] Die cDNA, die die Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) folgend auf eine heterologe "5'nicht-translatierten Region" (5'UTR) enthält, wurde mittels PCR hergestellt.

[0325] Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80) mit einer "5'nicht-translatierten Region" (5'UTR) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus dem Plasmid pGKET02 unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR142 SEQ ID NO: 78) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

[0326] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des Fragmentes, das sowohl für ein Ketolase Protein codiert als auch eine heterologe 5'UTR Region enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 10 ng des Plasmids pGKETO2 (in Beispiel 1 beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 0.2 mM PR142 (SEQ ID NO: 78).
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 25.8 µl Aq. Dest.

[0327] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	2 Minuten
	72°C	3 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0328] Die PCR-Amplifikation mit PR1 und PR142 resultierte in einem 1.1 KB Fragment, das eine heterologe 5'UTR Region, gefolgt von der kodierenden Region für ein Ketolase, enthält (SEQ ID NO: 79)

[0329] Das Rmplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klones pTA-KETO5 mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine Sequenz (SEQ ID NO: 79), die [abgesehen vom 5'Terminus, der identisch zu pJIT117 ist(Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380)], identisch zur Sequenz SEQ ID NO: 22 ist. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJAP3PKETO2 (Beispiel 5A) verwendet.

[0330] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 0.3 KB HindIII Fragmentes aus pTA-KET05 und Ligierung in den HindIII-geschnittenen Vektor pJAP3PKET02. Der Klon, der den AP3P Promoter, gefolgt vom 5'UTR aus pJIT117 und der kompletten kodierenden Sequenz für die Haematococcus pluvialis Ketolase enthält, heisst pJAP3PKET05.

[0331] Die Expression der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in L. esculentum erfolgte unter Kontrolle des Promoters AP3P (siehe Beispiel 5A) und des 5'UTRs aus pJIT117. Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der Ketolase aus Haematococcus pluvialis in L. esculentum erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN3 (WO 02/00900).

[0332] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS3AP3PKET05 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKET05 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN3 ligiert (**Abb.** 21, Konstruktkarte). In der Abbildung 21 beinhaltet Fragment AP3P den AP3P-Promoter (747 bp), Fragment 5'UTR die 5'UTR Sequenz aus pJIT117 (30 bp), Fragment KETO5 (1.0 kb) die gesamte Primärsequenz codierend für die Haematococcus pluvialis Ketolase, Fragment term (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

### Beispiel 6:

### Herstellung transgener Lycopersicon esculentum Pflanzen

[0333] Transformation und Regeneration von Tomatenpflanzen erfolgte nach der publizierten Methode von Ling und Mitarbeitern (Plant Cell Reports (1998), 17: 843–847). Für die Varietät Microtom wurde mit höherer Kanamycin-Konzentration (100 mg/L) selektioniert.

[0334] Als Ausgangsexplantat für die Transformation dienten Kotyledonen und Hypokotyle sieben bis zehn Tage alter Keimlinge der Linie Microtom. Für die Keimung wurde das Kulturmedium nach Murashige und Skoog (1962: Murashige and Skoog, 1962, Physiol. Plant 15, 473-) mit 2 % Saccharose, pH 6.1 verwendet. Die Keimung fand bei 21°C bei wenig Licht (20 bis 100 µE) statt. Nach sieben bis zehn Tagen wurden die Kotyledonen quer geteilt und die Hypokotyle in ca. 5 bis 10 mm lange Abschnitte geschnitten und auf das Medium MSBN (MS, pH 6,1, 3% Saccharose + 1 mg/l BAP, 0,1 mg/l NAA) gelegt, das am Vortag mit suspensionskultivierten Tomatenzellen beschickt wurde. Die Tomatenzellen wurden luftblasenfrei mit sterilem Filterpapier abgedeckt. Die Vorkultur der Explantate auf dem beschriebenen Medium erfolgte für drei bis fünf Tage. Zellen des Stammes Agrobakterium tumefaciens LBA44O4 wurden einzeln mit den Plasmiden pS3KETO2, pS3KETO3, pS3AP3PKETO5 bzw. pS3AP3KETO2 transformiert. Von den einzelnen mit den Binärvektoren pS3KETO2, pS3KETO3 bzw. pS3KETO2 transformierten Agrobakterium-Stämmen wurde jeweils eine Übernachtkultur in YEB Medium mit Kanamycin (20 mg/l) bei 28 Gard Celsius kultiviert und die Zellen zentrifugiert. Das Bakterienpellet wurde mit flüssigem MS Medium (3 % Saccharose, pH 6,1) resuspendiert und auf eine optische Dichte von 0,3 (bei 600 nm) eingestellt. Die vorkultivierten Explantate wurden in die Suspension überführt und für 30 Minuten bei Zimmertemperatur unter leichtem Schütteln inkubiert. Anschließend wurden die Explantate mit sterilem Filterpapier getrocknet und für die dreitägige Co-Kultur (21°C) auf ihr Vorkulturmedium zurück gelegt. [0335] Nach der Co-kultur wurden die Explantate auf MSZ2 Medium (MS pH 6,1 + 3 % Saccharose, 2 mg/l Zeatin, 100 mg/l Kanamycin, 160 mg/1 Timentin) transferiert und für die selektive Regeneration bei 21°C unter Schwachlicht Bedingungen (20 bis 100 µE, Lichtrhythmus 16 h/8 h) aufbewahrt. Aller zwei bis drei Wochen erfolgte der Transfer der Explantate bis sich Sprosse bilden. Kleine Sprosse konnten vom Explantat abgetrennt werden und auf MS (pH 6,1 + 3 % Saccharose) 160 mg/l Timentin, 30 mg/l Kanamycin, 0,1 mg/l IAA bewurzelt werden. Bewurzelte Pflanzen wurden ins Gewächshaus überführt.

[0336] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

Mit pS3KETO2 wurde erhalten: cs13-8, cs13-24, cs13-30, cs13-40.

Mit pS3KETO3 wurde erhalten: cs14-2, cs14-3, cs14-9, cs14-19.

Mit pS3AP3PKETO2 wurde erhalten: cs16-15, cs16-34, cs16-35, cs16-40.

[0337] Tabelle 1 zeigt das Erscheinungsbild der Blütenblätter der erfindungsgemäß genetisch veränderten Tomatenpflanzen. Die Analyse der Ketocarotinoide erfolgte wie nachstehend beschrieben.

Tabelle 1

Pflanze	Blütenfarbe	Astaxanthin	Adonixanthin
Control	gelb	nein	nein
Control	gelb	nein	nein
CS13-8	orange	ja	ja
CS13-24	orange	ja	ja
CS13-30	orange	ja	ja
CS13-40	orange	ja	ja
CS14-2	orange	ja	ja
CS14-3	orange	ja	ja
CS14-9	orange	ja	ja
CS14-19	orange	ja	ja
CS16-15	orange	ja	ja
CS 16-34	orange	ja	ja
CS 16-35	orange	ja	ja
CS 16-40	orange	ja	ja

### Beispiel 7:

### Herstellung transgener Tagetes Pflanzen

[0338] Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15 (1962), 473–497) pH 5,8, 2 % Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28°C/20-200  $\mu$ E/3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21°C, 20 bis 70  $\mu$ E, für 4 bis 8 Wochen.

[0339] Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

[0340] Ein beliebiger Agrobakterium tumefaciens Stamm, bevorzugt aber ein supervirulenter Stamm, wie z.B. EHA105 mit einem entsprechenden Binärplasmid, das ein Selektionsmarkergen (bevorzugt bar oder pat) sowie ein oder mehrere Trait- oder Reportergene tragen kann wird (beispielsweise pS5KETO2 und pS5AP3PKETO2), über Nacht angezogen und für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet. Die Anzucht des Bakterienstammes kann wie folgt erfolgen: Eine Einzelkolonie des entsprechenden Stammes wird in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat × 7 H2O) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28°C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wird die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, dass eine  $OD_{600}$  von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wird für die C-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

[0341] Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 µMol/m² × sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

[0342] Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA3, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

[0343] Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, k\u00f6nnen sie f\u00fcr 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium f\u00fcr die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschlie\u00dden erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
- Die Zugabe von  ${\rm AgNO_3}$  (3 10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
- Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

[0344] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten: Mit pS5KETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs18-1 und cs18-2, mit pS5AP3PKETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs19-1, cs19-2 und cs19-3.

### Beispiel 8

### Charakterisierung der transgenen Pflanzenblüten

### Beispiel 8.1

### Trennung von Carotinoidestern in Blütenblättern transgener Pflanzen

### Allgemeine Arbeitsvorschrift:

[0345] Die Blütenblätter der transgenen Pflanzen werden in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Petalenpulver (etwa 40 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 µl). Das Lösungsmittel wird evaporiert und die Carotinoide in 100 bis 200 µl Petrolether/Aceton (5:1, v/v) resuspendiert.

[0346] Die Carotinoide werden in konzentrierter Form mittels Dünnschicht-Chromatographie (TLC) auf Silica60 F254- Platten (Merck) in einem organischen Laufmittel (Petrolether/Aceton; 5:1) entsprechend ihrer Phobizität aufgetrennt. Gelbe (Xanthophyllester), rote (Ketocarotinoidester) und orange Banden (Mischung aus Xanthophyll- und Ketocarotinoidestern) auf der TLC werden ausgekratzt.

[0347] Die an Silica gebundenen Carotinoide werden dreimal mit 500 µl Aceton eluiert, das Lösungsmittel evaporiert und die Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt und identifiziert.

[0348] Mittels einer C30-reverse phase-Säule kann zwischen Mono- und Diestern der Carotinoide unterschieden werden. HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al. (2000), Plant Journal 24(4): 551–558). Eine Identifizierung der Carotinoide ist aufgrund der W-VIS-Spektren möglich.

[0349] Petalenmaterial der transgenen Tomatenpflanzen CS13-8, cs13-24, cs13-30, cs13-40, cs14-2, cs14-3, cs14-9, cs14-19 wurden gemörsert und mit Aceton extrahiert. Extrahierte Carotinoide wurden mittels TLC aufgetrennt. In beiden Linien konnten Mono- und Diester von Ketocarotinoiden detektiert werden; die Monoester waren in deutlich geringerer Konzentration als die Diester vorhanden.

[0350] HPLC-Analysen ergaben, das Diester der Xanthophylle (gelbe Bande) und der Ketocarotinoide (rote Bande) vorlagen; die Diester der Ketocarotinoide lagen in etwa 10mal höherer Konzentration vor als die Monoester (**Abb.** 10).

[0351] Petalenmaterial der transgenen Tomatenpflanzen cs16-15, cs16-34, cs16-35, cs16-40, die den AP3-Promotor tragen, wurden gemörsert und mit Aceton extrahiert. Extrahierte Carotinoide wurden mittels TLC aufgetrennt. Monoester von Ketocarotinoiden konnten nicht oder nur in äußert geringer Konzentration nachgewiesen werden. Diester der Ketocarotinoide waren in gleicher Menge wie in Linien CS13 und CS14 vorhanden. Diester der Xanthophylle waren mengenmäßig wenig verändert im Vergleich zu Kontrollpflanzen.

[0352] **Abb.** 9A zeigt ein Dünnschicht-Chromatogramm. Die Carotinoide aus Tomatenpetalen wurden mit Aceton extrahiert und mittels Dünnschicht-Chromatographie aufgetrennt. Im Vergleich zu Kontroll-Extrakten konnten zusätzliche Carotinoidbanden [(1), (2) und (3)] in Petalen transgener Tomatenpflanzen detektiert werden.

[0353] **Abb.** 10 zeigt ein HPLC-Diagramm. Die zusätzlichen Carotinoidbanden in Petalen transgener Tomatenfrüchte (siehe (1–3) in **Abb.** 9A) wurden extrahiert, mit Aceton eluiert und mittels HPLC analysiert. (1) wurde als Monoester, (2) und (3) wurden als Diester identifiziert.

### Beispiel 9

### Enzymatische Hydrolyse von Carotinoidestern und Identifizierung der Carotinoide

### Allgemeine Arbeitsvorschrift

[0354] Gemörsertes Petalenmaterial (50 bis 100 mg Frischgewicht) wird mit 100 % Aceton (dreimal 500 µl; jeweils etwa 15 Minuten schütteln) extrahiert. Das Lösungsmittel wird evaporiert. Carotinoide werden anschließend in 400 µl Aceton aufgenommen (Absorption bei 475 nm zwischen 0.75 und 1,25) und 5 min im Ultraschall-Bad behandelt. Der Carotinoid-Extrakt wird mit 300 µl 50 mM Tris-HCl-Puffer (pH 7,0) gemischt und 5 bis 10 Minuten bei 37C inkubiert. Danach erfolgt die Zugabe von 100 bis 200 µl Cholesterol-Esterase (Stammlösung: 6,8 units/ml einer Cholesterol-Esterase von Pseudomonas spec.). Nach 8 bis 12 Stunden wird nochmals 100 bis 200 µl Enzym zugegeben; Hydrolyse der Ester erfolgt innerhalb von 24 Stunden bei Inkubation bei 37C. Nach Zugabe 0.35 g Na2SO4×10H2O und 500 µl Petrolether wird gut gemischt und zentrifugiert (3 Minuten; 4500 g). Petrolether-Phase wird abgezogen und nochmals mit 0,35 g Na2SO4×10H2O (anhydrous) gemischt. Zentrifugation für 1 Minute bei 10000 g. Petrolether wird evaporiert und freie Carotinoide werden in 100 bis 120 µl Aceton aufgenommen. Mittels HPLC und C30-reverse phase-Säule können freie Carotinoide

aufgrund von Retentionszeit und UV-VIS-Spektren identifiziert werden.

[0355] Isolierte Ketocarotinoidester (Mono- und Diester) der Linien CS13, CS14 und CS16 wurden mit Cholesterol-Esterase hydrolysiert und die freigesetzten Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt. Identifizierung der Carotinoide erfolgte aufgrund von Retentionszeit und Spektrum im Vergleich zu Carotinoid-Standards. Mono- und Diester enthalten Astaxanthin in hoher Konzentration (90%) und Adonixanthin in geringer Konzentration (10%). (siehe Tabelle und Abbildungen)

[0356] **Abb.** 11 zeigt ein HPLC-Diagramm. Die eluierten Ester aus Beispiel 9 (**Abb.** 10) wurden enzymatisch hydrolysiert und die Hydrolyseprodukte mittels HPLC analysiert. Sowohl Mono- als auch Diester enthalten Astaxanthin als Hauptcarotinoid sowie Adonixanthin in geringer Konzentration.

#### Beispiel 10:

Herstellung eines Klonierungsvektors zur Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifischen Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta

[0357] Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Fragmenten der Epsilon-Cyclase in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711 bis 1721).

[0358] Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Fragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Fragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron, das PIV2 Intron des ST-LH1 Genes aus Kartoffel (Vancanneyt G. et al.(1990) Mol Gen Genet 220: 245–50) mit einander verbunden sind.

[0359] Die cDNA, die für den AP3 Promoter (–902 bis +15) aus Arabidopsis thaliana codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus Arabidopsis thaliana isoliert) und der Primer PR7 (SEQ ID NO: 49) und PR10 (SEQ ID NO: 52) hergestellt.

[0360] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (–902 bis +15) codiert, erfolgte in einem 50 μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl genomischer DNA aus A.thaliana (1:100 verd hergestellt wie oben beschrieben)
- $-0.25 \text{ mM dNTP}_s$
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 μl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0361] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	1 Minute
	72°C	1 Minute
1X	72°C	10 Minuten

[0362] Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten. Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet (Position 33: T statt G, Position 55: T statt G). Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanze.

[0363] Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primern PR7 (SEQ ID NO: 49) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 51) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 50) und PR10 (SEQ ID NO: 52) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

[0364] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die für die Regionen Region 10200 bis 9771 und 9526 bis 9285 des AP3 Promoters codieren, erfolgte in 50 µl Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49) bzw. PR8 (SEQ ID NO: 50)
- 0.2 mM PR9 (SEQ ID NO: 51) bzw. PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 μl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0365] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	2 Minuten
	72°C	3 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0366] Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- $-0.5 \mu g A7/9$
- 0.25 µg A8/10

[0367] Das Auffüllen der 3 Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 μl A7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 µM dNTPS
- 2 µl 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

[0368] Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 49) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 52) amplifiziert.

[0369] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µ1 Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 µl Pfu Tag Polymerase (Stratagene)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0370] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	50°C	1 Minuten
	72°C	1 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0371] Die PCR-Amplifikation mit PR7, SEQ ID NO: 49 und PR10 SEQ ID NO: 52 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvek-

tor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

[0372] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d355 enthält, heisst pJAP3P.

[0373] Ein DNA-Fragment, das das PIV2 Intron des Gens ST-LS1 enthält wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA p35SGUS INT (Vancanneyt G. et al. (1990) Mol Gen Genet 220: 245-50)sowie der Primer PR40 (Seq ID NO: 54) und Primer PR41 (Seq ID NO: 55) hergestellt.

[0374] Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der Sequenz des Intron PIV2 des Gens ST-LS1, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl p35SGUS INT
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 µM PR40 (SEQ ID NO: 54)
- 0.2 µM PR41 (SEQ ID NO: 55)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0375] Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	1 Minuten
•	72°C	1 Minuten
1X	72°C	10 Minuter

[0376] Die PCR-Amplifikation mit PR40 und PR41 resultierte in einem 206 Bp-Fragment. Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pBluntII (Invitrogen) kloniert und der Klon pBluntII-40-41 erhalten. Sequenzierungen dieses Klons mit dem Primer SP6 bestätigte eine Sequenz, die identisch ist mit der entsprechenden Sequenz aus dem Vektor p35SGUS INT.

[0377] Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Vektor pJAP3P (oben beschrieben).

[0378] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 206 Bp Sall-BamHI Fragmentes aus pBluntII-40-41 und Ligierung mit dem Sall-BamHI geschnittenen Vektor pJAP3P. Der Klon, der das Intron PIV2 des Gens ST-LS1 in der korrekten Orientierung anschließend an das 3'Ende des rbcs Transitpeptides enthält, heisst pJAI1 und ist geeignet, Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Inverted-Repeat Transkripten herzustellen.

[0379] In der **Abb.** 12 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment rbcs das rbcs Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

#### Beispiel 11

Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta (gerichtet gegen die 5'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

[0380] Die Nukleinsäure, die die 5'terminale 435 bp Region der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält, wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Tagetes erecta cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR42 SEQ ID NO: 56) und eines antisense spezifischen Primers (PR43 SEQ ID NO: 57) amplifiziert. Die 5'terminale 435 bp Region der Epsilon-Cyclase cDNA aus Tagetes erecta setzt sich zusammen aus 138 bp 5'Nicht-translatierter Sequenz (5'UTR) und 297 bp der dem N-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

[0381] Für die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tagetes wurden 100mg der gefrorenen, pulverisierten Blüten in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet

in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt. Für die cD-NA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60°C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR17 SEQ ID NO: 53) in cDNA umgeschrieben.

[0382] Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden: Die PCR zur Amplifikation des PR42-PR43 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 µM PR42 (SEQ ID NO: 56)
- 0.2 µM PR43 (SEQ ID NO: 57)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0383] Die PCR zur Amplifikation des PR44-PR45 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 μM PR44 (SEQ ID NO: 58)
- 0.2 μM PR45 (SEQ ID NO: 59)
- 5 μl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Tag Polymerase (TAKAR.A)
- 28.8 μl Aq. Dest.

[0384] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	58°C	1 Minuten
	72°C	1 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0385] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR42 und PR43 resultierte in einem 443 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR44 und PR45 resultierte in einem 444 Bp-Fragment.

[0386] Die beiden Amplifikate, das PR42-PR43 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR44-PR45 (Eco-RI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel 10) verwendet.

[0387] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 444 Bp PR44-PR45 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 5'terminale Region der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI2. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem antisense Fragment der 5'terminalen Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

[0388] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 443 Bp PR42-PR43 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI2. Der Klon, der 435 bp 5'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI3. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem sense Fragment der 5 terminalen Region der Epsilon-Cyclase.

[0389] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC5 (SEQ ID NO: 76) und PRCHRC3 (SEQ ID NO: 77) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJAI3 verwendet.

[0390] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 bp Sacl-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und

Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJAl3. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ursprünglichen Promoters AP3P enthält heisst pJCl3.

[0391] Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacteriumvermittelte Transformation der AP3Pbzw. CHRC-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO 02/00900).

[0392] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al3 wurde das 2622 bp Sacl-Xhol Fragment aus pJAl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUNS ligiert (Abb. 13 Konstruktkarte).

[0393] In der **Abb.** 13 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment 5sense die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 5anti die 5'Region der Epsilon- cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

[0394] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Cl3 wurde das 3394 bp Sacl-Xhol Fragment aus pJCl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abb. 14, Konstruktkarte).

[0395] In der **Abb.** 14 beinhaltet Fragment CHRC den Promoter (1537 bp), Fragment 5 sense die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tapetes erecta (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment intron das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment Santi die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus Tapetes erecta (435 bp) in Antisense-Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

#### Beispiel 12

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dSRNAS in Tagetes erecta (gerichtet gegen die 3'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

[0396] Die Nukleinsäure, die die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus Tapetes erecta cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR46 SEQ ID NO: 60) und eines antisense spezifischen Primers (PR47 SEQ ID NO: 61) amplifiziert. Die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA aus Tapetes erecta setzt sich zusammen aus 140 bp 3'-Nicht-translatierter Sequenz (3'UTR) und 244 bp der dem C-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

[0397] Die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tapetes erfolgte wie unter Beispiel 11 beschrieben. [0398] Die cDNA Synthese erfolgte wie unter Beispiel 11 unter Verwendung des antisense spezifischen Primers PR17 (SEQ ID NO: 53) beschrieben.

[0399] Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR46-PR457 DNA-Fragmentes, das die 3'terminale 384 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- ~ 0.2 μM PR46 (SEQ ID NO: 60)
- 0.2 µM PR47 (SEQ ID NO: 61)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- ~ 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- -- 28.8 μl Aq. Dest.

[0400] Die PCR zur Amplifikation des PR48-PR49 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 384 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 μl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 μM PR48 (SEQ ID NO: 62)
- 0.2 µM PR49 (SEQ 2D NO: 63)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0401] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	58°C	1 Minuten
	72°C	1 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0402] Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 60 und SEQ ID NO: 61 resultierte in einem 392 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 62 und SEQ ID NO: 63 resultierte in einem 396 Bp-Fragment.

[0403] Die beiden Amplifikate, das PR46-PR47 Fragment und das PR48-PR49 Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAh1 (siehe Beispiel 10) verwendet. [0404] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 396 Bp PR48-PR49 BamHI-EcoRI Fragmen-

tes aus dem Klonierungsvektor pCR-B1untll (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI4. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Antisense-Fragment der 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

[0405] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 392 Bp PR46-PR47 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI4. Der Klon, der 392 bp 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI5. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem Sense-Fragment 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase.

[0406] Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacteriumvermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUNS (WO 02/00900). Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al5 wurde das 2523 bp SacI-XhoI Fragment aus pJAl5 mit dem SacI-XhoI geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert ( **Abb.** 15, Konstruktkarte). [0407] In der **Abb.** 15 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment 3sense die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 3anti die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

### Beispiel 13

#### Klonierung des Epsilon-Cyclase Promoters

[0408] Ein 199 bp Fragment bzw. das 312 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters wurde durch zwei unabhängige Klonierungsstrategien, Inverse PCR (adaptiert Long et al. Proc. Natl. Acad. Sci USA 90: 10370) und TAIL-PCR (Liu Y-G. et al. (1995) Plant J. 8: 457–463) unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus Tagetes erecta, Linie Orangenprinz, isoliert) isoliert.

[0409] Für den Inverse PCR-Ansatz wurden 2 ug genomische DNA in einem 25 ul Reaktionsansatz mit EcoRV und Rsal verdaut, anschließend auf 300 µ1 verdünnt und über Nacht bei 16°C mit 3U Ligase religiert. Unter Verwendung der Primer PR50 (SEQ ID NO: 64) und PR51 (SEQ ID NO: 65) wurde durch PCR Amplifikation ein Fragment hergestellt, das, jeweils in Sense-Orientierung, 354 bp der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank Accession AF251016), ligiert an 300 bp des Epsilon-Cyclase Promoters sowie 70 bp des 5'terminalen Bereichs der cDNA Epsilon-Cyclase enthält (siehe **Abb.** 16).

[0410] Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR50-PR51 DNA-Fragmentes, das unter anderem das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl Ligationsansatz (hergestellt wie oben beschrieben)
- $-0.25 \text{ mM dNTP}_s$
- 0.2 μM PR50 (ŠEQ ID NO: 64)
- 0.2 µM PR51 (SEQ ID NO: 65)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0411] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

53°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten
```

[0412] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR50 und PR51 resultierte in einem 734 Bp-Fragment, das unter anderem das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (Abb. 16).

[0413] Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 45. Diese Sequenz wurde in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Tagetes erecta Linie Orangenprinz.

[0414] Für den TAIL-PCR Ansatz wurden drei sukzessive PCR-Reaktionen mit jeweils unterschiedlichen gen-spezifischen Primern (nested primers) durchgeführt.

[0415] Die TAIL1-PCR erfolgte in einem 20 µ1 Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ng genomische DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.2 mM jedes dNTPs
- 0.2 μM PR60 (SEQ ID NO: 66)
- 0.2 µM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 µL 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
- mit Aq. Dest. auf 20 µl aufgefüllt
- AD1 stellte dabei zunächst eine Mischung aus Primern der Sequenzen (a/c/g/t)tcga(g/c)t(a/t)t(g/c)g(a/t)gtt dar.

[0416] Die PCR-Reaktion TAIL1 wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
1X 93°C: 1 Minute, 95°C: 1 Minute
```

- 5X 94°C: 30 Sekunden, 62°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten
- 1X 94°C: 30 Sekunden, 25°C: 3 Minuten, ramp to 72°C in 3 Minuten,

72°C: 2.5 Minuten

15X 94°C: 10 Sekunden, 68°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten;

```
94°C: 10 Sekunden, 68°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten;
```

94°C: 10 Sekunden, 29°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten

1X 72°C: 5 Minuten

[0417] Die TAIL2-PCR erfolgte in einem 21 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl einer 1:50 Verdünnung des TAIL1-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.8 mM dNTP
- 0.2 µM PR61 (SEQ ID NO: 67)
- 0.2 μM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.5 U R Tag Polymerase (TAKARA)
- mit Aq. Dest. auf 21 µl aufgefüllt

[0418] Die PCR-Reaktion TAIL2 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

```
12X 94°C: 10 Sekunden, 64°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten;
```

94°C: 10 Sekunden, 64°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten;

94°C: 10 Sekunden, 29°C: 1 Minute, 72°C: 2.5 Minuten

1X 72°C: 5 Minuten

[0419] Die TAIL3-PCR erfolgte in einem 100 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl einer 1:10 Verdünnung des TAIL2-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)

- 0.8 mM dNTP
- 0.2 µM PR63 (SEQ ID NO: 68)
- 0.2 µM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 10 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.5 U R Tag Polymerase (TAKARA)
- mit Aq. Dest. auf 100 µl aufgefüllt

[0420] Die PCR-Reaktion TAIL3 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

20X 94°C: 15 Sekunden, 29°C: 30 Sekunden, 72°C: 2 Minuten

1X 72°C: 5 Minuten

[0421] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR63 und AD1 resultierte in einem 280 Bp-Fragment, das unter anderem das 199 by Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (**Abb.** 17).

[0422] Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 46. Diese Sequenz ist identisch mit der Sequenz SEQ ID NO: 45, die mit der IPCR Strategie isoliert wurde und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Tagetes erecta Linie Orangenprinz.

[0423] Der pCR2.1-Klon, der das 312 bp Fragment (SEQ ID NO: 45) des Epsilon-Cyclase Promoters, das durch die IPCR-Strategie isoliert wurde, enthält, heisst pTA-ecycP und wurde für die Herstellung der IR Konstrukte verwendet.

#### Beispiel 14

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in Tagetes erecta (gerichtet gegen die Promoterregion der Epsilon-Cyclase cDNA).

[0424] Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Promoterfragmenten der Epsilon-cyclase in Tagetes erecta erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis (siehe Beispiel 10) oder des blütenspezifischen Promoters CHRC (Genbank accession NO: AF099501). Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron (siehe Beispiel 10) mit einander verbunden sind.

[0425] Die Promoterfragmente wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA (Klon pTA-ecycP, siehe Beispiel 13) und der Primer PR124 (SEQ ID NO: 70) und PR126 (SEQ ID NO: 72) bzw. der Primer PR125 (SEQ ID NO: 71) und PR127 (SEQ ID NO: 73) hergestellt.

[0426] Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR124-PR126 DNA-Fragmentes, das das Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 µM PR124 (SEQ ID NO: 70)
- 0.2 µM PR126 (SEQ ID NO: 72)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Tag Polymerase (TAKARA)
- 28.8 uµl Aq. Dest.

[0427] Die PCR zur Amplifikation des PR125-PR127 DNA-Fragmentes, das das 312bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 µl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 µl cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 µM PR125 (SEQ ID NO: 71)
- 0.2 µM PR127 (SEQ ID NO: 73)
- 5 µl 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 µl R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 µl Aq. Dest.

[0428] Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X	94°C	2 Minuten
35X	94°C	1 Minute
	53°C	1 Minuten
	72°C	1 Minuten
1X	72°C	10 Minuten

[0429] Die PCR-Amplifikation mit Primer PR124 und PR126 resultierte in einem 358 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR125 und PR127 resultierte in einem 361 Bp-Fragment.

[0430] Die beiden Amplifikate, das PR124-PR126 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR125-PR127 (EcoRI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine Sequenz, die abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen identisch ist zu SEQ ID NO: 45. Diese Klone wurden daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel 10) verwendet.

[0431] Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 358 Bp PR124-PR126 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, das Epsilon-Cyclase Promoterfragment in der sense Orientierung enthält, heisst cs43. Durch die Ligation wird das Sense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters zwischen den AP3P Promoter und das Intron eingefügt.

[0432] Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 361Bp PR125-PR127 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntlI (Invitrogen) und Ligierung mit BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor cs43. Der Klon, der das Epsilon-Cyclase Promoterfragment in der antisense Orientierung enthält, heisst cs44. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Intron und dem Antisense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters.

[0433] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC3' (SEQ ID NO: 77) und PRCHRC5' (SEQ ID NO: 76) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor cs44 verwendet.

[0434] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 bp SacI-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor cs44. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ursprünglichen Promoters AP3P enthält heisst cs45.

[0435] Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren, des CHRC-Promoter und des AP3P-Promoters, wurde der AP3P-Promoter in antisense Orientierung an den 3'Terminus des Epsilon-Cyclase antisense Fragmentes in cs45 kloniert. Das AP3P-Promoterfragments aus pJAI1 wurde unter Verwendung der Primer PR128 und PR129 amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Die Sequenzierung mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 28 (AL132971) identische Sequenz. Dieser Klon pCR2.1-AP3PSX wurde für Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren verwendet.

[0436] Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 by Sall-Xhol Fragments aus pCR2.1-AP3PSX und Ligierung in den Xhol geschnittenen Vektor cs45. Der Klon, der 3'seitig des Inverted Repeats, den Promoter AP3P in antisense Orientierung enthält heisst cs46.

[0437] Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacteriumvermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO 02/00900).

[0438] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al7 wurde das 1685 bp SacI-Xhol Fragment aus cs44 mit dem SacI-Xhol geschnittenen Vektor pSUNS ligiert (**Abb.** 18, Konstruktkarte). In der **Abb.** 18 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment P-sense das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), und Fragment P-anti das 312 bp Promoterfragment der Epsilon- Cyclase in antisense Orientierung.

[0439] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CI7 wurde das 2445 bp SacI-XhoI Fragment aus cs45 mit dem SacI-XhoI geschnittenen Vektor pSUNS ligiert (Abb. 19, Konstruktkarte).

[0440] In der **Abb.** 19 beinhaltet Fragment CHRC den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment P-sense das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment Intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LSI), und Fragment P-anti das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung.

[0441] Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CAl7 wurde das 3219 bp Sacl-Xhol Fragment aus cs46 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (**Abb.** 20, Konstruktkarte)

[0442] In der **Abb.** 20 beinhaltet Fragment CHRC den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment P-sense das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), Fragment P-anti das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung und das Fragment AP3P das 771 bp AP3P-Promoterfragment in antisense Orientierung.

#### Beispiel 15

### Herstellung transgener Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

[0443] Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473–497) pH 5,8, 2% Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28°C / 20 bis 200  $\mu$ E/ 3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21°C, 20 bis 70  $\mu$ E, für 4 bis 8 Wochen.

[0444] Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

[0445] Der Agrobakterium tumefaciens Stamm EHA105 wurde mit dem Binärplasmid pS5Al3 transformiert. Die Anzucht des transformierten A. tumefaciens Stammes EHA105 erfolgte über Nacht unter folgenden Bedingungen: Eine Einzelkolonie wurde in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat × 7 H2O) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28°C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wurde die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, das eine ODSOo von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wurde für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

[0446] Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 µMol/m² × sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrükkung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

[0447] Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschlieQlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA3, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

[0448] Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, k\u00f6nnen sie f\u00fcr 1 bis 12 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium f\u00fcr die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschlie\u00dden erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
- Die Zugabe von AgNO $_3$  (3–10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
- Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

[0449] Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit dem Expressionskonstrukt pS5Al3 folgende Linien erhalten: CS30-1, CS30-3 und CS30-4

#### Beispiel 16:

### Charakterisierung der transgenen Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

[0450] Das Blütenmaterial der transgenen Tagetes erecta Pflanzen aus Beispiel 15 wurde in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Pulver (etwa 250 bis 500 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 µl). Das Lösungsmittel wurde evaporiert und die Carotinoide in 100 µl Aceton resuspendiert.

[0451] Mittels einer C30-reverse phase-Säule konnten die individuellen Carotinoide quantifiziert werden. Die HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al. (2000), Plant Journal 24(4): 551–558). Eine Identifizierung der Carotinoide war aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

[0452] Tabelle 2 zeigt das Carotinoidprofil in Tagetespetalen der gemäß der vorstehend beschriebenen Beispiele hergestellten transgenen Tagetes- und Kontrolltagetespflanzen. Alle Carotinoidmengen sind in [ug/g] Frischgewicht angegeben, prozentuale Veränderungen gegenüber der Kontrollpflanze sind in Klammern angegeben.

[0453] Im Vergleich zur genetisch nicht veränderten Kontrollpflanze, weisen die genetisch veränderten Pflanzen mit reduzierter epsilon-Cyclase-Aktivität einen deutlich erhöhten Gehalt an Carotinoiden des " $\beta$ -Carotin-Weges", wie beispielsweise  $\beta$ -Carotin und Zeaxanthin und einen deutlich reduzierten Gehalt an Carotinoiden des " $\alpha$ -Carotin-Weges", wie beispielsweise Lutein auf.

Tabelle 2

Pflanze	Lutein	b-Carotin	Zeaxanthin	Violaxanthin	Gesamt- Carotinoide
Kontrolle	260	4,8	2,7	36	304
CS 30-1	35 (-86%)	13 (+170%)	4,4 (+62%)	59 (+63%)	111 (-63%)
Kontrolle	456	6,4	6,9	58	527
CS 30-3	62 (-86%)	13 (+103%)	8,9 (+29%)	75 (+29%)	159 (-70%)
CS 30-4	68 (-85%)	9,1 (+42%)	5,7 (-17%)	61 (+5%)	144 (-73%)

### SEQUENCE LISTING

<110>	SunG	ene (	SmbH	Co.	KGaž	A									
<120>	Verfahren zur Herstellung von Astaxanthin in Blueten von Pflanze											flanzen			
<130>	NAE 258/02														
<160>															
<170>	Pate	ntIn	vers	sion	3.1										
<210><211><211><212><213>	1 1771 DNA Haematococcus pluvialis														
<220> <221> <222> <223>	CDS (166)	) (2	1155)	)											
<400> ggcacg	1 agct 1	cgcad	cgcaa	ag to	cagc	gcgc	g caa	agtca	aaca	cct	gccgg	gtc (	cacag	gcctca	60
aataat	aaag a	agcto	caago	g t	ttgtg	geged	e teg	gacgt	ggc	cagt	ctg	cac 1	tgcct	tgaac	120
ccgcga	gtct (	ccg	cegea	ac to	gacto	gccat	t ago	cacaç	gcta	gac		_		a gca eu Ala	
gcg ac Ala Th 5															225
gag aa Glu Ly															273
gcg ac Ala Th															321
gga ct Gly Le			-		_					-		_			369
aca at	t Ala				Ile										417
70					75										
gcc at Ala Il 85	t ttt				ctt					gac					465

Leu	Pro	Val	Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser	Gly	Thr	Ser 115	Ser		
					gta Val												561
					acg Thr												609
					aat Asn												657
tac Tyr 165	gcc Ala	tgg Trp	ttt Phe	gat Asp	tac Tyr 170	aac Asn	atg Met	ctg Leu	cac His	cgc Arg 175	aag Lys	cat His	tgg Trp	gag Glu	cac His 180		705
					gag Glu												753
					ccc Pro												801
					gcg Ala												849
					atg Met												897
					ttc Phe 250												945
					ggc												993
					cgc Arg											:	1041
					ttc Phe											:	1089
					gag Glu											:	1137
	ctg Leu	_		_	tag	ctgg	gacac	cac t	gcag	rtggg	gc co	ctgct	tgcca	a		:	1185

gctgggcatg	caggttgtgg	caggactggg	tgaggtgaaa	agctgcaggc	gctgctgccg	1245
gacacgctgc	atgggctacc	ctgtgtagct	gccgccacta	ggggagggg	tttgtagctg	1305
tcgagcttgc	cccatggatg	aagctgtgta	gtggtgcagg	gagtacaccc	acaggccaac	1365
acccttgcag	gagatgtctt	gcgtcgggag	gagtgttggg	cagtgtagat	gctatgattg	1425
tatcttaatg	ctgaagcctt	taggggagcg	acacttagtg	ctgggcaggc	aacgccctgc	1485
aaggtgcagg	cacaagctag	gctggacgag	gactcggtgg	caggcaggtg	aagaggtgcg	1545
ggagggtggt	gccacaccca	ctgggcaaga	ccatgctgca	atgctggcgg	tgtggcagtg	1605
agagctgcgt	gattaactgg	gctatggatt	gtttgagcag	tctcacttat	tctttgatat	1665
agatactggt	caggcaggtc	aggagagtga	gtatgaacaa	gttgagaggt	ggtgcgctgc	1725
ccctgcgctt	atgaagctgt	aacaataaag	tggttcaaaa	aaaaaa		1771

<210> 2

<211> 329

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 2

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 1 5 10 15

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 35 40 45

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 55 60

Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Arg Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 80

Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95

Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 110

Gly T	hr Ser 115	Ser 1	Leu	Leu	Asp	Ile 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu
	eu Tyr 30	Thr	Gly	Leu	Phe 135	Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly
Thr I:	le Ala	Met 2	Arg	Asn 150	Arg	Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160
Cys I	le Ser		Tyr 165	Ala	Trp	Phe	Asp	Tyr 170	Asn	Met	Leu	His	Arg 175	Lys
His T	rp Glu	His 1	His	Asn	His	Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp
Phe H	is Arg 195	Gly A	Asn	Pro	Gly	Ile 200	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Met
	er Tyr 10	Met	Ser	Met	Trp 215	Gln	Phe	Ala	Arg	Leu 220	Ala	Trp	Trp	Thr
Val Val 225	al Met	Gln i	Leu	Leu 230	Gly	Ala	Pro	Met	Ala 235	Asn	Leu	Leu	Val	Phe 240
Met A	la Ala		Pro 245	Ile	Leu	Ser	Ala	Phe 250	Arg	Leu	Phe	Tyr	Phe 255	Gly
·	yr Met	260					265	•				270		
Pro A	la Val 275		Asn	Trp	Trp	Lys 280	Ser	Arg	Thr	Ser	Gln 285	Ala	Ser	Asp
	al Ser 90	Phe :	Leu	Thr	Cys 295	Tyr	His	Phe	Asp	Leu 300	His	Trp	Glu	His
305	rg Trp			310				Glu	Leu 315	Pro	Asn	Cys	Arg	Arg 320
Leu S	er Gly		Gly 325	Leu	Val	Pro	Ala						•	

<210 <211 <212	.> : !> :	3 1662 DNA			7-	<del>-</del>	1									
<213 <220 <221 <222 <223	)> .> ( !>	Haema CDS (168)			_	IVIA.	IIS									
<400		3 act /		t	F.C. 3:	2020	stac:	2 200	2000	2000	200	rt.ca/		2000=	agtga	60
															ctgcg	120
ctcc	gtc	ctc 1	tgcca	aaato	et c	gcgto	gggg	g cc1	tgcct	aag	tcga	aaga		cac His		176
_	_	gca Ala		_	_		_			_		_	-	-		224
		gac Asp														272
	_	tca Ser	_	_	_	_				_		_				320
		tct Ser														368
		acc Thr 70														416
		atg Met														464
		ttg Leu			_				_				_			512
	-	ctt Leu			-										_	560
		cat His									_			_		608
ctt	ggc	aac	atc	tgc	ata	tca	ctg	tac	gcc	tgg	ttt	gac	tac	agc	atg	656

Leu	Gly	Asn 150	Ile	Cys	Ile	Ser	Leu 155	Tyr	Ala	Trp	Phe	Asp 160	Tyr	Ser	Met	
					tgg Trp											704
					cac His 185											752
					agc Ser											800
					gtg Val				_				_	_		848
		_		_	gct Ala	_	_			_		_		_		896
					tac Tyr				_							944
					atg Met 265											992
				_	ttc Phe	_		_				-	_			1040
					ccc Pro											1088
					cgt Arg								tga			1130
ccto	gtco	cct o	ccgct	ggtg	ga co	ccago	gtct	gca	acaag	gagt	gtca	tgct	cac a	agggt	gctgc	1190
ggc	cagto	ggc a	agcgo	cagto	gc ad	ctcto	cagco	tgt	tatgg	gggc	taco	gctg	gtg (	ccact	gagca	1250
ctgg	gcat	gc d	cacto	gagca	ac to	gggcg	gtgct	act	gago	caat	ggg	gtgo	cta d	ctgag	gcaatg	1310
ggcg	gtgct	ac t	gaca	aatgo	gg cg	gtgct	cacto	g ggg	gtcto	gca	gtgg	gctag	gga t	ggag	gtttga	1370
tgca	ittca	agt a	agcgg	gtggd	cc aa	acgto	catgt	gga	atggt	gga	agto	gctga	agg g	ggttt	aggca	1430
gccg	gcat	tt c	gagag	gggct	ca ag	gttat	caaat	cg(	catgo	ctgc	tcat	gcg	cac a	atato	ctgcac	1490
acaç	rccag	igg a	aato	cctt	c ga	agagt	gatt	ato	ggga	cact	tgta	ttg	gtt 1	tcgt	gctatt	1550

1610

1662

gttttattca gcagcagtac ttagtgaggg tgagagcagg gtggtgagag tggagtgagt gagtatgaac ctggtcagcg aggtgaacag cctgtaatga atgactctgt ct <210> 4 <211> 320 <212> PRT <213> Haematococcus pluvialis <400> 4 Met His Val Ala Ser Ala Leu Met Val Glu Gln Lys Gly Ser Glu Ala 10 Ala Ala Ser Ser Pro Asp Val Leu Arg Ala Trp Ala Thr Gln Tyr His 20 25 Met Pro Ser Glu Ser Ser Asp Ala Ala Arg Pro Ala Leu Lys His Ala 35 40 Tyr Lys Pro Pro Ala Ser Asp Ala Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Thr 50 55 60 Ile Ile Gly Thr Trp Thr Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile 80 75 70 Arg Leu Pro Thr Ser Met Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Glu Ala Thr Ala Gln Leu Leu Gly Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Ala 100 Ala Val Phe Ile Val Leu Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr 120 115 Thr His Asp Ala Met His Gly Thr Ile Ala Leu Arg His Arg Gln Leu 135 130 Asn Asp Leu Leu Gly Asn Ile Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp 150 155 160 145 Tyr Ser Met Leu His Arg Lys His Trp Glu His His Asn His Thr Gly 175 165 170 Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp Phe His Lys Gly Asn Pro Gly Leu Val

	180	185		190	
Pro Trp Phe 195	Ala Ser Phe	Met Ser Ser 200	Tyr Met Ser	Leu Trp Gln 205	Phe
Ala Arg Leu 210	Ala Trp Trp	Ala Val Val 215	Met Gln Met 220	Leu Gly Ala	Pro
Met Ala Asn 225	Leu Leu Val 230		Ala Ala Pro 235	Ile Leu Ser	Ala 240
Phe Arg Leu	Phe Tyr Phe 245	Gly Thr Tyr	Leu Pro His 250	Lys Pro Glu 255	Pro
Gly Pro Ala	Ala Gly Ser 260	Gln Val Met 265	Ala Trp Phe	Arg Ala Lys 270	Thr
Ser Glu Ala 275	Ser Asp Val	Met Ser Phe 280	Leu Thr Cys	Tyr His Phe 285	Asp
Leu His Trp 290	Glu His His	Arg Trp Pro	Phe Ala Pro 300	Trp Trp Gln	Leu
Pro His Cys 305	Arg Arg Leu 310	Ser Gly Arg	Gly Leu Val 315	Pro Ala Leu	Ala 320
<210> 5 <211> 729 <212> DNA <213> Agrob	oacterium au	rantiacum			
<220>		•			
<221> CDS	. (729)				
<400> 5					
			gat ctg acc Asp Leu Thr 10		
atc gtc tcg Ile Val Ser	ggc ggc atc Gly Gly Ile 20	atc gcc gct Ile Ala Ala 25	tgg ctg gcc Trp Leu Ala	ctg cat gtg Leu His Val 30	cat 96 His
gcg ctg tgg Ala Leu Trp	ttt ctg gac Phe Leu Asp	gca gcg gcg Ala Ala Ala	cat ccc atc His Pro Ile	ctg gcg atc Leu Ala Ile	gca 144 Ala

		35			40			45			
				tgg Trp 55							192
				tcg Ser							240
				gtc Val							288
				cac His							336
_	_	_	_	gac Asp							384
				ttc Phe 135							432
-			 	gcg Ala							480
_	_		 _	ccg Pro	_		-				528
				ccg Pro							576
				tcg Ser							624
				ggc Gly 215							672
				cgc Arg							720
	gca Ala										729

<210> 6 <211> 242

					1	DF 1	102 -	38 Q	80 A	<b>۵</b> 12	004.	ევ (	14		•
<212 <213		PRT Agrol	pacte	eriur	n aui						JU7.		<b>,</b> T		
<400	)> (	5													
Met 1	Ser	Ala	His	Ala 5	Leu	Pro	Lys	Ala	Asp 10	Leu	Thr	Ala	Thr	Ser 15	Leu
Ile	Val	Ser	Gly 20	Gly	Ile	Ile	Ala	Ala 25	Trp	Leu	Ala	Leu	His 30	Val	His
Ala	Leu	Trp 35	Phe	Leu	Asp	Ala	Ala 40	Ala	His	Pro	Ile	Leu 45	Ala	Ile	Ala
Asn	Phe 50	Leu	Gly	Leu	Thr	Trp 55	Leu	Ser	Val	Gly	Leu 60	Phe	Ile	Ile	Ala
His 65	Asp	Ala	Met	His	Gly 70	Ser	Val	Val	Pro	Gly 75	Arg	Pro	Arg	Ala	Asn 80
Ala	Ala	Met	Gly	Gln 85	Leu	Val	Leu	Trp	Leu 90	Tyr	Ala	Gly	Phe	Ser 95	Trp
Arg	Lys	Met	Ile 100	Val	Lys	His	Met	Ala 105	His	His	Arg	His	Ala 110	Gly	Thr
Asp	Asp	Asp 115	Pro	Asp	Phe	Asp	His 120	Gly	Gly	Pro	Val	Arg 125	Trp	Tyr	Ala
Arg	Phe 130	Ile	Gly	Thr	Tyr	Phe 135	Gly	Trp	Arg	Glu	Gly 140	Leu	Leu	Leu	Pro
Val	Ile	Val	Thr	Val	Tyr	Ala	Leu	Ile	Leu	Gly	Asp	Arg	Trp	Met	Туr

Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe

Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 215 210 Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 230 235 225 Thr Ala <210> 7 <211> 1631 <212> DNA <213> Alcaligenes sp. <220> <221> CDS <222> (99)..(827) <223> <400> 7 ctgcaggccg ggcccggtgg ccaatggtcg caaccggcag gactggaaca ggacggcggg 60 116 ceggtctagg ctgtcgccct acgcagcagg agtttcgg atg tcc gga cgg aag cct Met Ser Gly Arg Lys Pro ggc aca act ggc gac acg atc gtc aat ctc ggt ctg acc gcc gcg atc 164 Gly Thr Thr Gly Asp Thr Ile Val Asn Leu Gly Leu Thr Ala Ala Ile 10 ctg ctg tgc tgg ctg gtc ctg cac gcc ttt acg cta tgg ttg cta gat 212 Leu Leu Cys Trp Leu Val Leu His Ala Phe Thr Leu Trp Leu Leu Asp 25 gcg gcc gcg cat ccg ctg ctt gcc gtg ctg tgc ctg gct ggg ctg acc 260 Ala Ala Ala His Pro Leu Leu Ala Val Leu Cys Leu Ala Gly Leu Thr 40 tgg ctg tcg gtc ggg ctg ttc atc atc gcg cat gac gca atg cac ggg 308 Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala His Asp Ala Met His Gly 70 55 60 tcc gtg gtg ccg ggg cgg ccg cgc gcc aat gcg gcg atc ggg caa ctg 356 Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn Ala Ala Ile Gly Gln Leu 75 80 404 gcg ctg tgg ctc tat gcg ggg ttc tcg tgg ccc aag ctg atc gcc aag Ala Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp Pro Lys Leu Ile Ala Lys 90 95 452 cac atg acg cat cac egg cac gec ggc acc gac aac gat eec gat tte His Met Thr His His Arg His Ala Gly Thr Asp Asn Asp Pro Asp Phe 110 105

ggt cac gga ggg ccc gtg cgc tgg tac ggc agc ttc gtc tcc acc tat Gly His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Gly Ser Phe Val Ser Thr Tyr 120 125 130	500
ttc ggc tgg cga gag gga ctg ctg cta ccg gtg atc gtc acc acc tat Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro Val Ile Val Thr Thr Tyr 135 140 145 150	548
gcg ctg atc ctg ggc gat cgc tgg atg tat gtc atc ttc tgg ccg gtc Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr Val Ile Phe Trp Pro Val 155 160 165	596
ccg gcc gtt ctg gcg tcg atc cag att ttc gtc ttc gga act tgg ctg Pro Ala Val Leu Ala Ser Ile Gln Ile Phe Val Phe Gly Thr Trp Leu 170 175 180	644
ccc cac cgc ccg gga cat gac gat ttt ccc gac cgg cac aac gcg agg Pro His Arg Pro Gly His Asp Asp Phe Pro Asp Arg His Asn Ala Arg 185 190 195	692
tcg acc ggc atc ggc gac ccg ttg tca cta ctg acc tgc ttc cat ttc  Ser Thr Gly Ile Gly Asp Pro Leu Ser Leu Leu Thr Cys Phe His Phe  200 205 210	740
ggc ggc tat cac cac gaa cat cac ctg cat ccg cat gtg ccg tgg tgg Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His Pro His Val Pro Trp Trp 215 220 225 230	788
cgc ctg cct cgt aca cgc aag acc gga ggc cgc gca tga cgcaattcct Arg Leu Pro Arg Thr Arg Lys Thr Gly Gly Arg Ala 235 240	837
cattgtcgtg gcgacagtcc tcgtgatgga gctgaccgcc tattccgtcc accgctggat	897
tatgcacggc cccctaggct ggggctggca caagtcccat cacgaagagc acgaccacgc	957
gttggagaag aacgacetet acggegtegt ettegeggtg etggegaega teetetteae	1017
cgtgggcgcc tattggtggc cggtgctgtg gtggatcgcc ctgggcatga cggtctatgg	1077
gttgatctat ttcatcctgc acgacgggct tgtgcatcaa cgctggccgt ttcggtatat	1137
teegeggegg ggetatttee geaggeteta ceaageteat egeetgeace aegeggtega	1197
ggggcgggac cactgcgtca gcttcggctt catctatgcc ccacccgtgg acaagctgaa	1257
gcaggatctg aagcggtcgg gtgtcctgcg cccccaggac gagcgtccgt cgtgatctct	1317
gateceggeg tggeegeatg aaateegaeg tgetgetgge aggggeegge ettgeeaaeg	1377
gactgatcgc gctggcgatc cgcaaggcgc ggcccgacct tcgcgtgctg ctgctggacc	1437
gtgcggcggg cgcctcggac gggcatactt ggtcctgcca cgacaccgat ttggcgccgc	1497
actggctgga ccgcctgaag ccgatcaggc gtggcgactg gcccgatcag gaggtgcggt	1557

1617

1631

tcccagacca ttcgcgaagg ctccgggccg gatatggctc gatcgacggg cgggggctga tgcgtgcggt gacc <210> 8 <211> 242 <212> PRT <213> Alcaligenes sp. <400> 8 Met Ser Gly Arg Lys Pro Gly Thr Thr Gly Asp Thr Ile Val Asn Leu Gly Leu Thr Ala Ala Ile Leu Leu Cys Trp Leu Val Leu His Ala Phe 25 20 Thr Leu Trp Leu Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Leu Leu Ala Val Leu 40 35 Cys Leu Ala Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 60 55 50 His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 75 80 70 65 Ala Ala Ile Gly Gln Leu Ala Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95 Pro Lys Leu Ile Ala Lys His Met Thr His His Arg His Ala Gly Thr Asp Asn Asp Pro Asp Phe Gly His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Gly 120 Ser Phe Val Ser Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro 135 Val Ile Val Thr Thr Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 150 155 145 Val Ile Phe Trp Pro Val Pro Ala Val Leu Ala Ser Ile Gln Ile Phe 170 175 165 Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Asp Phe Pro

190

185

180

Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Thr Gly Ile Gly Asp Pro Leu Ser Leu 195 200 Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215 220 Pro His Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Arg Thr Arg Lys Thr Gly Gly 225 230 235 Arg Ala <210> <211> 729 <212> DNA <213> Paracoccus marcusii <220> <221> CDS <222> (1)..(729)<223> <400> 9 atg age gea cat gee etg eee aag gea gat etg ace gee aca age etg 48 Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 5 ate gte teg gge gge ate ate gee gea tgg etg gee etg eat gtg eat 96 Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His 20 gcg ctg tgg ttt ctg gac gcg gcc cat ccc atc ctg gcg gtc gcg 144 Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Val Ala 35 40 aat ttc ctg ggg ctg acc tgg ctg tcg gtc gga ttg ttc atc atc gcg 192 Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 55 cat gac gcg atg cac ggg tcg gtc gtg ccg ggg cgt ccg cgc gcc aat 240 His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn gcg gcg atg ggc cag ctt gtc ctg tgg ctg tat gcc gga ttt tcg tgg 288 Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp cgc aag atg atc gtc aag cac atg gcc cat cac cgc cat gcc gga acc 336 Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr

100 105 110 gac gac gac cca gat ttc gac cat ggc ggc ccg gtc cgc tgg tac gcc 384 Asp Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala 115 120 cgc ttc atc ggc acc tat ttc ggc tgg cgc gag ggg ctg ctg ctc ccc 432 Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro 130 135 gtc atc gtg acg gtc tat gcg ctg atc ctg ggg gat cgc tgg atg tac 480 Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 145 150 155 160 gtg gtc ttc tgg ccg ttg ccg tcg atc ctg gcg tcg atc cag ctg ttc 528 Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe 165 170 gtg ttc ggc act tgg ctg ccg cac cgc ccc ggc cac gac gcg ttc ccg 576 Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Ala Phe Pro 185 gac cgc cat aat gcg cgg tcg tcg cgg atc agc gac cct gtg tcg ctq 624 Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Ser Arg Ile Ser Asp Pro Val Ser Leu 195 200 205 ctg acc tgc ttt cat ttt ggc ggt tat cat cac gaa cac cac ctg cac 672 Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215 ccg acg gtg ccg tgg tgg cgc ctg ccc agc acc cgc acc aag ggg gac 720 Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 225 230 235 240 acc gca tga 729 Thr Ala <210> 10 <211> 242 <212> PRT <213> Paracoccus marcusii <400> 10 Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 5 10 15 Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Val Ala

Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 50 55 60

His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 65 70 75 80

Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95

Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr 100 105 110

Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala 115 120 125

Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro 130 135 140

Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 145 150 155 160

Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe 165 170 175

Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Ala Phe Pro 180 185 190

Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Ser Arg Ile Ser Asp Pro Val Ser Leu 195 200 205

Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215 220

Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 225 230 235 240

Thr Ala

<210> 11

<211> 1629

<212> DNA

<213> Synechococcus sp.

<220>

<220 <221 <222 <223	.> C !> (	DS (1)	(162	29)													
	atc							att Ile								4:	В
								cgg Arg 25								9	5
								gcg Ala								14	4
_	-				_		_	ttt Phe		_	_	_		-		192	2
_				_		_		ttg Leu	_					-	_	24	3
		_						gac Asp		_				_	Gly	28	8
								tac Tyr 105								33	5
								cga Arg	_		_					38	4
								ctc Leu								43:	2
	_	_		_	_			gat Asp		-	_					48	0
								atc Ile								52	8
								ggc Gly 185								57	6
gaa	tgg	ttc	gac	agc	gaa	cgg	gtt	aaa	gct	cct	tta	gct	aga	cta	tgt	62	4

Glu	Trp	Phe 195	Asp	Ser	Glu	Arg	Val 200	Lys	Ala	Pro	Leu	Ala 205	Arg	Leu	Cys		
tcg Ser	gaa Glu 210	att Ile	ggc Gly	gct Ala	ccc Pro	cca Pro 215	tcc Ser	caa Gln	aag Lys	ggt Gly	agt Ser 220	agc Ser	tcc Ser	ggc Gly	atg Met		672
atg Met 225	atg Met	gtg Val	gcc Ala	atg Met	cgg Arg 230	cat His	ttg Leu	gag Glu	gga Gly	att Ile 235	gcc Ala	aga Arg	cca Pro	aaa Lys	gga Gly 240		720
			gcc Ala														768
			atc Ile 260														816
			gcg Ala													•	864
			ggc Gly														.912
			gaa Glu											Leu			960
			gaa Glu													:	1008
			gcc Ala 340													:	1056
			cta Leu													:	1104
			gcc Ala														1152
			tta Leu														1200
			Gly														1248
			ggg Gly														1296

	420	425		430	
			cgg gtg att Arg Val Ile		
			atc att ggt Ile Ile Gly 460		
			gga agt tac Gly Ser Tyr 475		
			atg atg ttc Met Met Phe 490		
			atc aaa aat Ile Lys Asn		
			ata tca ggt a		
			caa cgt cgt : Gln Arg Arg : 540		1629
<210> 12 <211> 542 <212> PRT <213> Syneo	chococcus sp.				
<400> 12					
Met Ile Thr 1	Thr Asp Val	Val Ile Ile	Gly Ala Gly I	His Asn Gly 15	Leu
Val Cys Ala	Ala Tyr Leu 20	Leu Gln Arg 25	Gly Leu Gly v	Val Thr Leu 30	Leu
Glu Lys Arg 35	Glu Val Pro	Gly Gly Ala 40	Ala Thr Thr (	Glu Ala Leu 45	Met
Pro Glu Leu 50	Ser Pro Gln	Phe Arg Phe 55	Asn Arg Cys A	Ala Ile Asp	His
Glu Phe Ile 65	Phe Leu Gly 70	Pro Val Leu	Gln Glu Leu 1 75	Asn Leu Ala	Gln 80

Tyr	Gly	Leu	Glu	Tyr 85	Leu	Phe	Cys	Asp	Pro 90	Ser	Val	Phe	Cys	Pro 95	Gly
Leu	Asp	Gly	Gln 100	Ala	Phe	Met	Ser	Tyr 105	Arg	Ser	Leu	Glu	Lys 110	Thr	Cys
Ala	His	Ile 115	Ala	Thr	Tyr	Ser	Pro 120	Arg	Asp	Ala	Glu	Lys 125	Tyr	Arg	Gln
Phe	Val 130	Asn	Tyr	Trp	Thr	Asp 135	Leu	Leu	Asn	Ala	Val 140	Gln	Pro	Ala	Phe
Asn 145	Ala	Pro	Pro	Gln	Ala 150	Leu	Leu	Asp	Leu	Ala 155	Leu	Asn	Tyr	Gly	Trp 160
Glu	Asn	Leu	Lys	Ser 165	Val	Leu	Ala	Ile	Ala 170	Gly	Ser	Lys	Thr	Lys 175	Ala
Leu	Asp	Phe	Ile 180	Arg	Thr	Met	Ile	Gly 185	Ser	Pro	Glu	Asp	Val 190	Leu	Asn
Glu	Trp	Phe 195	Asp	Ser	Glu	Arg	Val 200	Lys	Ala	Pro	Leu	Ala 205	Arg	Leu	Cys
Ser	Glu 210	Ile	Gly	Ala	Pro	Pro 215	Ser	Gln	Lys	Gly	Ser 220	Ser	Ser	Gly	Met
Met 225	Met	Val	Ala	Met	Arg 230	His	Leu	Glu	Gly	Ile 235	Ala	Arg	Pro	Lys	Gly 240
Gly	Thr	Gly	Ala	Leu 245		Glu	Ala	Leu	Val 250	Lys	Leu	Val	Gln	Ala 255	Gln
Gly	Gly	Lys	Ile 260	Leu	Thr	Asp	Gln	Thr 265	Val	Lys	Arg	Val	Leu 270	Val	Glu
Asn	Asn	Gln 275	Ala	Ile	Gly	Val	Glu 280	Val	Ala	Asn	Gly	Glu 285		Tyr	Arg
Ala	Lys 290	Lys	Gly	Val	Ile	Ser 295	Asn	Ile	Asp	Ala	Arg 300	Arg	Leu	Phe	Leu

Gln 305	Leu	Val	Glu	Pro	Gly 310	Ala	Leu	Ala	Lys	Val 315	Asn	Gln	Asn	Leu	G13
Glu	Arg	Leu	Glu	Arg 325	Arg	Thr	Val	Asn	Asn 330	Asn	Glu	Ala	Ile	Leu 335	Lys
Ile	Asp	Cys	Ala 340	Leu	Ser	Gly	Leu	Pro 345	His	Phe	Thr	Ala	Met 350	Ala	Gly
Pro	Glu	Asp 355	Leu	Thr	Gly	Thr	Ile 360	Leu	Ile	Ala	Asp	Ser 365	Val	Arg	His
Val	Glu 370	Glu	Ala	His	Ala	Leu 375	Ile	Ala	Leu	Gly	Gln 380	Ile	Pro	Asp	Ala
Asn 385	Pro	Ser	Leu	Tyr	Leu 390	Asp	Ile	Pro	Thr	Val 395	Leu	Asp	Pro	Thr	Met 400
Ala	. Pro	Pro	Gly	Gln 405	His	Thr	Leu	Trp	Ile 410	Glu	Phe	Phe	Ala	Pro 415	Туг
Arg	Ile	Ala	Gly 420	Leu	Glu	Gly	Thr	Gly 425	Leu	Met	Gly	Thr	Gly 430	Trp	Thr
Asp	Glu	Leu 435	Lys	Glu	Lys	Val	Ala 440	Asp	Arg	Val	Ile	Asp 445	Lys	Leu	Thr
Asp	Tyr 450	Ala	Pro	Asn	Leu	Lys 455	Ser	Leu	Ile	Ile	Gly 460	Arg	Arg	Val	Glu
Ser 465	Pro	Ala	Glu	Leu	Ala 470	Gln	Arg	Leu	Gly	Ser 475	Tyr	Asn	Gly	Asn	Val 480
Tyr	His	Leu	Asp	Met 485	Ser	Leu	Asp	Gln	Met 490	Met	Phe	Leu	Arg	Pro 495	Leu
Pro	Glu	Ile	Ala 500	Asn	Tyr	Gln	Thr	Pro 505	Ile	Lys	Asn	Leu	Tyr 510	Leu	Thr
Gly	Ala	Gly 515	Thr	His	Pro	Gly	Gly 520	Ser	Ile	Ser	Gly	Met 525	Pro	Gly	Arg
Asn	Cys	Ala	Arg	Val	Phe	Leu	Lys	Gln	Gln	Arg	Arg	Phe	Trp		

540

530 535

<210 <210 <210 <210	1>	13 776 DNA Brady	yrhi:	zobii	um si	p.		•	· .							·	
<22: <22: <22: <22:	1> ( 2>	CDS	(774	<b>4)</b>							. •				.*		
<400	)>	13															
		gca Ala															48
		gcg Ala															96
		gcc Ala 35															144
		ctt Leu															192
acc Thr 65	tgg Trp	ctc Leu	tat Tyr	gta Val	ggc Gly 70	ctg Leu	ttc Phe	atc Ile	atc Ile	gcg Ala 75	cat His	gac Asp	tgc Cys	atg Met	cac His 80		240
ggc	tcg Ser	ctg Leu	gtg Val	ccg Pro 85	ttc Phe	aag Lys	ccg Pro	cag Gln	gtc Val 90	aac Asn	cgc Arg	cgt Arg	atc Ile	gga Gly 95	cag Gln		288
		ctg Leu												Asn			336
gag Glu	cac His	cac His 115	aag Lys	cat His	cac His	cgc Arg	cat His 120	ccc Pro	ggc Gly	acg Thr	gcc Ala	gag Glu 125	gat Asp	ccc Pro	gat Asp		384
		gag Glu															432
ttc Phe 145	ctg Leu	cac His	tat Tyr	ttc Phe	ggc Gly 150	tgg Trp	aag Lys	cag Gln	gtc Val	gcg Ala 155	atc Ile	atc Ile	gca Ala	gcc Ala	gtc Val 160		480
tcg Ser	ctg Leu	gtt Val	tat Tyr	cag Gln	ctc Leu	gtc Val	ttc Phe	gcc Ala	gtt Val	ccc Pro	ttg Leu	cag Gln	aac Asn	atc Ile	ctg Leu		528

				165					170					175		
ctg Leu	ttc Phe	tgg Trp	gcg Ala 180	ctg Leu	ccc Pro	ggg Gly	ctg Leu	ctg Leu 185	tcg Ser	gcg Ala	ctg Leu	cag Gln	ctg Leu 190	ttc Phe	acc Thr	576
ttc Phe	ggc Gly	acc Thr 195	tat Tyr	ctg Leu	ccg Pro	cac His	aag Lys 200	ccg Pro	gcc Ala	acg Thr	cag Gln	ccc Pro 205	ttc Phe	gcc Ala	gat Asp	624
cgc Arg				cgg Arg												672
				ttc Phe												720
				cgg Arg 245												768
cgt Arg	_	ta														776
<210> 14 <211> 258 <212> PRT <213> Bradyrhizobium sp.																
<400		14						_					_	_		
Met 1	His	Ala	Ala	Thr 5	Ala	Lys	Ala	Thr	Glu 10	Phe	Gly	Ala	Ser	Arg 15	Arg	
Asp	Asp	Ala	Arg 20	Gln	Arg	Arg	Val	Gly 25	Leu	Thr	Leu	Ala	Ala 30	Val	Ile	
Ile	Ala	Ala 35	Trp	Leu	Val	Leu	His 40	Val	Gly	Leu	Met	Phe 45	Phe	Trp	Pro	
Leu	Thr 50	Leu	His	Ser	Leu	Leu 55	Pro	Ala	Leu	Pro	Leu 60	Val	Val	Leu	Gln	
Thr 65	Trp	Leu	Tyr	Val	Gly 70	Leu	Phe	Ile	Ile	Ala 75	His	Asp	Cys	Met	His 80	
Glv	Ser	Leu	Val	Pro	Phe	Lvs	Pro	Gln	Val	Asn	Arg	Arg	Ile	Gly	Gln	

90

85

95

Leu Cys Leu Phe Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Phe Asp Ala Leu Asn Val

Glu His His Lys His His Arg His Pro Gly Thr Ala Glu Asp Pro Asp 115 120 125

Phe Asp Glu Val Pro Pro His Gly Phe Trp His Trp Phe Ala Ser Phe 130 135 140

Phe Leu His Tyr Phe Gly Trp Lys Gln Val Ala Ile Ile Ala Ala Val 145 150 155 160

Ser Leu Val Tyr Gln Leu Val Phe Ala Val Pro Leu Gln Asn Ile Leu 165 170 175

Leu Phe Trp Ala Leu Pro Gly Leu Leu Ser Ala Leu Gln Leu Phe Thr 180 185 190

Phe Gly Thr Tyr Leu Pro His Lys Pro Ala Thr Gln Pro Phe Ala Asp 195 200 205

Arg His Asn Ala Arg Thr Ser Glu Phe Pro Ala Trp Leu Ser Leu Leu 210 215 220

Thr Cys Phe His Phe Gly Phe His His Glu His His Leu His Pro Asp 225 230 235 240

Ala Pro Trp Trp Arg Leu Pro Glu Ile Lys Arg Arg Ala Leu Glu Arg
245 250 255

Arg Asp

<210> 15

<211> 777

<212> DNA

<213> Nostoc sp.

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(777)

<223>

<400> 15

_	-	_	_			tca Ser		_			-		_			•	48
						gat Asp											96
	_	-				ttt Phe			_		_					·	144
						ata Ile 55											192
						tta Leu											240
-	_	-			_	gtt Val						_					288
						cta Leu				-							336
						tgg Trp											384
						aat Asn 135											432
						tct Ser											480
						gga Gly											528
						tgg Trp											576
						aca Thr											624
						tgt Cys 215										·	672
tgg	tct	ttt	gtt	act	tgt	tat	cac	ttc	ggc	tac	cac	aag	gaa	cat	cac		720

Trp Ser Phe Val Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Lys Glu His His 225 230 235 gaa tac cct caa ctt cct tgg tgg aaa tta cct gaa gct cac aaa ata 768 Glu Tyr Pro Gln Leu Pro Trp Trp Lys Leu Pro Glu Ala His Lys Ile 245 250 tct tta taa 777 Ser Leu <210> 16 <211> 258 <212> PRT <213> Nostoc sp. <400> 16 Met Val Gln Cys Gln Pro Ser Ser Leu His Ser Glu Lys Leu Val Leu 5 10 Leu Ser Ser Thr Ile Arg Asp Asp Lys Asn Ile Asn Lys Gly Ile Phe 25 Ile Ala Cys Phe Ile Leu Phe Leu Trp Ala Ile Ser Leu Ile Leu Leu Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala 60 Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 70 75 Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn 85 90 Phe Ile Gly Lys Leu Thr Leu Ile Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Lys 100 105 110 Asp Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His Gly His Pro Gly Thr Asp 115 120 125 Leu Asp Pro Asp Tyr Tyr Asn Gly His Pro Gln Asn Phe Phe Leu Trp 130 135 Tyr Leu His Phe Met Lys Ser Tyr Trp Arg Trp Thr Gln Ile Phe Gly 145 150

Leu	Val	Met	Ile	Phe 165	His	Gly	Leu	Lys	Asn 170	Leu	Val	His	Ile	Pro 175	Glu	
Asn	Asn	Leu	Ile 180	Ile	Phe	Trp	Met	Ile 185	Pro	Ser	Ile	Leu	Ser 190	Ser	Val	
Gln	Leu	Phe 195	Tyr	Phe	Gly	Thr	Phe 200	Leu	Pro	His	Lys	Lys 205	Leu	Glu	Gly	
Gly	Tyr 210	Thr	Asn	Pro	His	Cys 215	Ala	Arg	Ser	Ile	Pro 220	Leu	Pro	Leu	Phe	
Trp 225	Ser	Phe	Val	Thr	Cys 230	Tyr	His	Phe	Gly	Туг 235	His	Lys	Glu	His	His 240	
Glu	Tyr	Pro	Gln	Leu 245	Pro	Trp	Trp	Lys	Leu 250	Pro	Glu	Ala	His	Lys 255	Ile	
Ser	Leu															
<210 <210 <210 <210	1> : 2> 1	17 1608 DNA Haema	atoco	occus	s plu	uvial	lis									
<220 <220 <220 <220	1> ( 2>	CDS (3)	. (971	1)												
7	aca 1	l7 ctt c Phe H		ys I					Ala S					lis ]		47
ggc Gly	cca Pro	cct Pro	cct Pro	cat His 20	ctc Leu	cat His	cgg Arg	tca Ser	ttt Phe 25	gct Ala	gct Ala	acc Thr	acg Thr	atg Met 30	ctg Leu	95
		ctg Leu														143
		atc Ile 50														191

tta Leu	gtt Val 65	cgg Arg	ctg Leu	cga Arg	gtg Val	gca Ala 70	gca Ala	cca Pro	cag Gln	aca Thr	gag Glu 75	gag Glu	gcg Ala	ctg Leu	gga Gly	239
acc Thr 80	gtg Val	cag Gln	gct Ala	gcc Ala	ggc Gly 85	gcg Ala	ggc Gly	gat Asp	gag Glu	cac His 90	agc Ser	gcc Ala	gat Asp	gta Val	gca Ala 95	287
					cgg Arg					Arg						335
					tac Tyr				Ala							383
	Ser				atc Ile											431
					gca Ala											479
ctc Leu 160	Leu	gtg Val	gtt Val	ggt Gly	ggc Gly 165	gcg Ala	ctc Leu	ggc Gly	atg Met	gag Glu 170	atg Met	tat Tyr	gcc Ala	cgc Arg	tat Tyr 175	527
gca Ala	cac His	aaa Lys	gcc Ala	atc Ile 180	tgg Trp	cat His	gag Glu	tcg Ser	cct Pro 185	ctg Leu	ggc Gly	tgg Trp	ctg Leu	ctg Leu 190	cac His	575
Lys	Ser	His	His 195	Thr	cct Pro	Arg	Thr	Gly 200	Pro	Phe	Glu	Ala	Asn 205	Asp	Leu	623
ttt Phe	gca Ala	atc Ile 210	Ile	Asn	gga Gly	Leu	Pro	Ala	Met	Leu	ctg Leu	Cys	acc Thr	ttt Phe	ggc Gly	671
Phe	tgg Trp 225	ctg Leu	ccc Pro	aac Asn	gtc Val	ctg Leu 230	ggg Gly	gcg Ala	gcc Ala	tgc Cys	ttt Phe 235	gga Gly	gcg Ala	ggg ggg	ctg Leu	719
ggc Gly 240	atc Ile	acg Thr	cta Leu	tac Tyr	ggc Gly 245	atg Met	gca Ala	tat Tyr	atg Met	ttt Phe 250	gta Val	cac His	gat Asp	ggc Gly	ctg Leu 255	767
Val	His	Arg	Arg	Phe 260	ccc Pro	Thr	Gly	Pro	11e 265	Ala	Gly	Leu	Pro	Tyr 270	Met	815
aag Lys	cgc Arg	ctg Leu	aca Thr 275	gtg Val	gcc Ala	cac His	cag Gln	cta Leu 280	cac His	cac His	agc Ser	ggc Gly	aag Lys 285	tac Tyr	ggt Gly	863

ggc gcg ccc tgg ggt atg ttc ttg ggt cca cag gag ctg ca Gly Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gl 290 295 300	
cca ggt gcg gcg gag gag gtg gag cga ctg gtc ctg gaa ct Pro Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Le 305 310 315	
tcc aag cgg tag ggtgcggaac caggcacgct ggtttcacac ctcat Ser Lys Arg 320	gcctg 1011
tgataaggtg tggctagagc gatgcgtgtg agacgggtat gtcacggtcg	g actggtctga 1071
tggccaatgg catcggccat gtctggtcat cacgggctgg ttgcctgggt	gaaggtgatg 1131
cacatcatca tgtgcggttg gaggggctgg cacagtgtgg gctgaactgg	g agcagttgtc 1191
caggctggcg ttgaatcagt gagggtttgt gattggcggt tgtgaagcaa	tgactccgcc 1251
catattctat ttgtgggagc tgagatgatg gcatgcttgg gatgtgcatg	g gatcatggta 1311
gtgcagcaaa ctatattcac ctagggctgt tggtaggatc aggtgaggcc	ttgcacattg 1371
catgatgtac tcgtcatggt gtgttggtga gaggatggat gtggatggat	gtgtattctc 1431
agacgtagac cttgactgga ggcttgatcg agagagtggg ccgtattctt	tgagagggga 1491
ggctcgtgcc agaaatggtg agtggatgac tgtgacgctg tacattgcag	g gcaggtgaga 1551
tgcactgtct cgattgtaaa atacattcag atgcaaaaaa aaaaaaaaaa	a aaaaaaa 1608

<210> 18

<211> 322

<212> PRT

<213> Haematococcus pluvialis

<400> 18

Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile Gly
1 10 15

Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser 20 25 30

Lys Leu Gln Ser Ile Ser Val Lys Ala Arg Arg Val Glu Leu Ala Arg 35 40 45

Asp Ile Thr Arg Pro Lys Val Cys Leu His Ala Gln Arg Cys Ser Leu 50 55 60

Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly Thr

Val Gln Ala Ala Gly Ala Gly Asp Glu His Ser Ala Asp Val Ala Leu 85 90 95

Gln Gln Leu Asp Arg Ala Ile Ala Glu Arg Arg Ala Arg Arg Lys Arg 100 105 110

Glu Gln Leu Ser Tyr Gln Ala Ala Ala Ile Ala Ala Ser Ile Gly Val 115 120 125

Ser Gly Ile Ala Ile Phe Ala Thr Tyr Leu Arg Phe Ala Met His Met 130 135 140

Thr Val Gly Gly Ala Val Pro Trp Gly Glu Val Ala Gly Thr Leu Leu 145 150 155 160

Leu Val Val Gly Gly Ala Leu Gly Met Glu Met Tyr Ala Arg Tyr Ala 165 170 175

His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His Lys 180 185 190

Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu Phe 195 200 205

Ala Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Cys Thr Phe Gly Phe 210 225 220

Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu Gly 225 230 235 240

Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu Val 245 250 255

His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met Lys 260 265 270

Arg Leu Thr Val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly Gly 275 280 285

Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile Pro 290 295 300

315

320

Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp Ser

310

305

Lys Ar	3														
<210> <211> <212> <213>	19 1503 DNA Toma	te													
<220> <221> <222> <223>	CDS (1).	. (15	03)												
<400>	19														
atg gat Met Asr 1															48
cat cat His His	ggt Gly	ttt Phe 20	gct Ala	gtt Val	aaa Lys	gct Ala	agt Ser 25	acc Thr	ttt Phe	aga Arg	tct Ser	gag Glu 30	aag Lys	cat His	96
cat aat His Asn	ttt Phe 35	ggt Gly	tct Ser	agg Arg	aag Lys	ttt Phe 40	tgt Cys	gaa Glu	act Thr	ttg Leu	ggt Gly 45	aga Arg	agt Ser	gtt Val	144
tgt gtt Cys Val 50	aag Lys	ggt Gly	agt Ser	agt Ser	agt Ser 55	gct Ala	ctt Leu	tta Leu	gag Glu	ctt Leu 60	gta Val	cct Pro	gag Glu	acc Thr	192
aaa aag Lys Lys 65	gag Glu	aat Asn	ctt Leu	gat Asp 70	ttt Phe	gag Glu	ctt Leu	cct Pro	atg Met 75	tat Tyr	gac Asp	cct Pro	tca Ser	aaa Lys 80	240
ggg gtt Gly Val	gtt Val	gtg Val	gat Asp 85	ctt Leu	Ala	Val	gtt Val	Gly	Gly	ggc Gly	cct Pro	gca Ala	Gly	ctt Leu	288
gct gtt Ala Val	gca Ala	cag Gln 100	caa Gln	gtt Val	tct Ser	gaa Glu	gca Ala 105	gga Gly	ctc Leu	tct Ser	gtt Val	tgt Cys 110	tca Ser	att Ile	336
gat ccg Asp Pro	aat Asn 115	cct Pro	aaa Lys	ttg Leu	ata Ile	tgg Trp 120	cct Pro	aat Asn	aac Asn	tat Tyr	ggt Gly 125	gtt Val	tgg Trp	gtg Val	384
gat gaa Asp Glu 130	ttt Phe	gag Glu	gct Ala	atg Met	gac Asp 135	ttg Leu	tta Leu	gat Asp	tgt Cys	cta Leu 140	gat Asp	gct Ala	acc Thr	tgg Trp	432

									gat Asp								480
									aaa Lys								528
									aaa Lys 185								576
									tcc Ser								624
			Ile						ctc Leu								672
									tat Tyr								720
									gag Glu								768
									tct Ser 265								816
,	Leu	Lys	Glu 275	Arg	Asn	Ser	Arg	Ile 280	cca Pro	Thr	Phe	Leu	Tyr 285	Ala	Met	Pro	864
									gaa Glu								912
	Pro 305	ggc	ttg Leu	cgt Arg	ata Ile	gat Asp 310	gat Asp	att Ile	caa Gln	gaa Glu	cga Arg 315	atg Met	gtg Val	gct Ala	cgt Arg	tta Leu 320	960
									agc Ser								1008
	Leu	Ile	Pro	Met 340	Gly	Gly	Pro	Leu	cca Pro 345	Val	Leu	Pro	Gln	Arg 350	Val	Val	1056
									gtt Val								1104

gtg Val	gca Ala	agg Ard	aca Thr	cta Leu	gct Ala	gcg Ala	gct Ala	cct Pro	gtt Val	gtt Val	gcc Ala	aat Asn	gcc Ala	ata Ile	att Ile	•	1152
	370					375					380						
caa Gln 385	tac Tyr	ctc Leu	ggt Gly	tct Ser	gaa Glu 390	aga Arg	agt Ser	cat His	tcg Ser	ggt Gly 395	aat Asn	gaa Glu	tta Leu	tcc Ser	aca Thr 400		1200
gct Ala	gtt Val	tgg Trp	aaa Lys	gat Asp 405	ttg Leu	tgg Trp	cct Pro	ata Ile	gag Glu 410	agg Arg	aga Arg	cgt Arg	caa Gln	aga Arg 415	gag Glu		1248
ttc Phe	ttc Phe	tgc Cys	ttc Phe 420	ggt Gly	atg Met	gat Asp	att Ile	ctt Leu 425	ctg Leu	aag Lys	ctt Leu	gat Asp	tta Leu 430	cct Pro	gct Ala		1296
			ttc Phe														1344
cat His	ggc Gly 450	ttc Phe	tta Leu	tcg Ser	tct Ser	cga Arg 455	ttg Leu	ttt Phe	cta Leu	cct Pro	gaa Glu 460	ctc Leu	ata Ile	gtt Val	ttt Phe		1392
ggg Gly 465	ctg Leu	tct Ser	cta Leu	ttc Phe	tct Ser 470	cat His	gct Ala	tca Ser	aat Asn	act Thr 475	tct Ser	aga Arg	ttt Phe	gag Glu	ata Ile 480		1440
			gga Gly														1488
_	_	aaa Lys	gaa Glu 500	tga													1503
<210 <211 <211 <211	1> 2>	20 500 PRT Toma	te													٠	
<40	0>	20															
Met 1	Asp	Thr	Leu	Leu 5	Lys	Thr	Pro	Asn	Asn 10	Leu	Glu	Phe	Leu	Asn 15	Pro		
His	His	Gly	Phe 20	Ala	Val	Lys	Ala	Ser 25	Thr	Phe	Arg	Ser	Glu 30	Lys	His		
His	Asn	Phe 35	Gly	Ser	Arg	Lys	Phe 40	Cys	Glu	Thr	Leu	Gly 45	Arg	Ser	Val		
	_		_	_		_		_	_		_		_				

Cys Val Lys Gly Ser Ser Ser Ala Leu Leu Glu Leu Val Pro Glu Thr

Lys Lys Glu Asn Leu Asp Phe Glu Leu Pro Met Tyr Asp Pro Ser Lys

															•
Gly	Val	Val	Val	Asp 85	Leu	Ala	Val	Val	Gly 90	Gly	Gly	Pro	Ala	Gly 95	Leu
Ala	Val	Ala	Gln 100	Gln	Val	Ser	Glu	Ala 105	Gly	Leu	Ser	Val	Cys 110	Ser	I <u>l</u> e
Asp	Pro	Asn 115	Pro	Lys	Leu	Ile	Trp 120	Pro	Asn	Asn	Tyr	Gly 125	Val	Trp	Val
Asp	Glu 130	Phe	Glu	Ala	Met	Asp 135	Leu	Leu	Asp	Cys	Leu 140	Asp	Ala	Thr	Trp
Ser 145	Gly	Ala	Ala	Val	Туг 150	Ile	Asp	Asp	Asn	Thr 155	Ala	Lys	Asp	Leu	His 160
Arg	Pro	Tyr	Gly	Arg 165	Val	Asn	Arg	Lys	Gln 170	Leu	Lys	Ser	Lys	Met 175	Met
Gln	Lys	Cys	Ile 180	Met	Asn	Gly	Val	Lys 185	Phe	His	Gln	Ala	Lys 190	Val	Ile
Lys	Val	Ile 195	His	Glu	Glu	Ser	Lys 200	Ser	Met	Leu	Ile	Cys 205	Asn	Asp	Gly
Ile	Thr 210	Ile	Gln	Ala	Thr	Val 215	Val	Leu	Asp	Ala <sub>.</sub>	Thr 220	Gly	Phe	Ser	Arg
Ser 225	Leu	Val	Gln	туг	Asp 230	Lys	Pro	Tyr	Asn	Pro 235	Gly	Tyr	Gln	Val	Ala 240
Tyr	Gly	Ile	Leu	Ala 245	Glu	Val	Glu		His 250	Pro	Phe	Asp	Val	Asn 255	Lys
Met	Val	Phe	Met 260	Asp	Trp	Arg	Asp	Ser 265	His	Leu	Lys	Asn	Asn 270	Thr	Asp
Leu	Lys	G1u 275	Arg	Asn	Ser	Arg	Ile 280	Pro	Thr	Phe	Leu	Tyr 285	Ala	Met	Pro

Phe	Ser 290	Ser	Asn	Arg	Ile	295	Leu	GIU	GIU	inr	300	reu	Vai	Ald	Arg
Pro 305	Gly	Leu	Arg	Ile	Asp 310	Asp	Ile	Gln	Glu	Arg 315	Met	Val	Ala	Arg	Leu 320
Asn	His	Leu	Gly	Ile 325	Lys	Val	Lys	Ser	Ile 330	Glu	Glu	Asp	Glu	His 335	Cys
Leu	Ile	Pro	Met 340	Gly	Gly	Pro	Leu	Pro 345	Val	Leu	Pro	Gln	Arg 350	Val	Val
Gly	Ile	Gly 355	Gly	Thr	Ala	Gly	Met 360	Val	His	Pro	Ser	Thr 365	Gly	Tyr	Met
Val	Ala 370	Arg	Thr	Leu	Ala	Ala 375	Ala	Pro	Val	Val	Ala 380	Asn	Ala	Ile	Ile
Gln 385	Tyr	Leu	Gly	Ser	Glu 390	Arg	Ser	His	Ser	Gly 395	Asn	Glu	Leu	Ser	Thr 400
Ala	Val	Trp	Lys	Asp 405	Leu	Trp	Pro	Ile	Glu 410	Arg	Arg	Arg	Gln	Arg 415	Glu
Phe	Phe	Cys	Phe 420	Gly	Met	Asp	Ile	Leu 425	Leu	Lys	Leu	Asp	Leu 430	Pro	Ala
Thr	Arg	Arg 435		Phe	Asp	Ala	Phe 440	Phe	Asp	Leu	Glu	Pro 445	Arg	Tyr	Trp
	450					455					460				Phe
465					470					475					Ile 480
		-		485		Pro	Leu	. Val	Asn 490		Ile	Asn	Asn	Leu 495	Leu
Gln	Asp	Lys	Glu												

```
<210>
       21
<211>
       195
<212>
       DNA
<213>
       Kartoffel
<220>
<221>
       Intron
<222> (1)..(195)
<223>
<400> 21
tacgtaagtt tctgcttcta cctttgatat atatataata attatcatta attagtagta
                                                                       60
atataatatt tcaaatattt ttttcaaaat aaaagaatgt agtatatagc aattgctttt
                                                                      120
ctgtagttta taagtgtgta tattttaatt tataactttt ctaatatatg accaaaattt
                                                                      180
                                                                      195
gttgatgtgc agctg
<210>
       22
<211>
      1155
<212>
<213> Haematococcus pluvialis
<220>
<221>
       CDS
<222>
      (6)..(995)
<223>
<400>
gaagc atg cag cta gca gcg aca gta atg ttg gag cag ctt acc gga agc
      Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser
gct gag gca ctc aag gag aag gag gag gtt gca ggc agc tct gac
                                                                       98
Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp
gtg ttg cgt aca tgg gcg acc cag tac tcg ctt ccg tca gag gag tca
                                                                      146
Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser
            35
gac gcg gcc cgc ccg gga ctg aag aat gcc tac aag cca cca cct tcc
                                                                      194
Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser
        50
gac aca aag ggc atc aca atg gcg cta gct gtc atc ggc tcc tgg gcc
                                                                      242
Asp Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala
    65
gca gtg ttc ctc cac gcc att ttt caa atc aag ctt ccg acc tcc ttg
                                                                      290
Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu
80
                    85
                                                             95
```

	cag Gln															•	338
agc Ser	Gly	agc Ser	agc Ser 115	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His	atc Ile 120	gtc Val	gta Val	gta Val	ttc Phe	ttt Phe 125	gtc Val	ctg Leu		386
	ttc Phe																434
	acc Thr 145																482
	tgc Cys																530
_	cat His		_														578
_	ttc Phe																626
_	tcc Ser	_		_	_	_		_		-							674
Thr	gtg Val 225	Val	Met	Gln	Leu	Leu 230	Gly	Ala	Pro	Met	Ala 235	Asn	Leu	Leu	Val		722
	atg Met																770
	acg Thr		_			_					_						818
	cca Pro																866
_	ctg Leu	_	_		_												914
	cac His 305	_				_					_			_	_		962

cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cct gcc tag ctggacacac tgcagtgggc Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 320 325	1015
cctgctgcca gctgggcatg caggttgtgg caggactggg tgaggtgaaa agctgcaggc	1075
gctgctgccg gacacgctgc atgggctacc ctgtgtagct gccgccacta ggggaggggg	1135
tttgtagetg tegagettge	1155
<210> 23 <211> 329 <212> PRT <213> Haematococcus pluvialis	
<400> 23	
Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 1 5 10 15	•
Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30	
Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 35 40 45	
Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 55 60	
Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 80	
Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95	
Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser 100 105 110	
Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125	•
Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly 130 135 140	
Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 160	

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys 170 165 His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met 195 200 Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp Thr 215 210 Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu Val Phe 230 235 225 Met Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 250 255 245 Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 280 Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 295 290 His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg 315 305 310 Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 325 <210> 24 <211> 1111 <212> DNA <213> Haematococcus pluvialis <220> <221> CDS <222> (4)..(951) <223>

<400> 24

tgc			gag Glu													48
			ttg Leu	_					_		_		_		_	96
		-	gcg Ala 35	_	_	_		_	_		-		_			144
		-	aca Thr	_				_			_	_			tcc Ser	192
			gtg Val													240
			cag Gln													288
			ggc Gly								_	_	_			336
			ttc Phe 115													384
			acc Thr													432
			tgc Cys													480
			cat His									-			aag Lys 175	528
			ttc Phe													576
			tcc Ser 195													624
			gtg Val													672
ctg	gtg	ttc	atg	gcg	gcc	gcg	ccc	atc	ctg	tcc	gcc	ttc	cgc	ttg	tte	720

Leu Val Phe Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe 225 230 235	
tac ttt ggc acg tac atg ccc cac aag cct gag cct ggc gcc gcg tca Tyr Phe Gly Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser 240 245 250 255	768
ggc tct tca cca gcc gtc atg aac tgg tgg aag tcg cgc act agc cag Gly Ser Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln 260 265 270	816
gcg tcc gac ctg gtc agc ttt ctg acc tgc tac cac ttc gac ctg cac Ala Ser Asp Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His 275 280 285	864
tgg gag cac cac cgc tgg ccc ttc gcc ccc tgg tgg gag ctg ccc aac Trp Glu His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn 290 295 300	912
tgc cgc cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cct gcc tag ctggacacac Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 305 310 315	961
tgcagtgggc cctgctgcca gctgggcatg caggttgtgg caggactggg tgaggtgaaa	1021
agctgcaggc gctgctgccg gacacgttgc atgggctacc ctgtgtagct gccgccacta	1081
ggggaggggg tttgtagctg tcgagcttgc	1111
<210> 25 <211> 315 <212> PRT <213> Haematococcus pluvialis	
<400> 25	
Met Leu Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser 1 5 10 15	
1 5 10 15  Asp Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu	
Asp Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu 20 25 30  Ser Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro	

Leu	Asp	Gln	Leu	His 85	Trp	Leu	Pro	Val	Ser 90	Asp	Ala	Thr	Ala	Gln 95	Leu
Val	Ser	Gly	Ser 100	Ser	Ser	Leu	Leu	His 105	Ile	Val	Val	Val	Phe 110	Phe	Val
Leu	Glu	Phe 115	Leu	Tyr	Thr	Gly	Leu 120	Phe	Ile	Thr	Thr	His 125	Asp	Ala	Met
His	Gly 130	Thr	Ile	Ala	Met	Arg 135	Asn	Arg	Gln	Leu	Asn 140	Asp	Phe	Leu	Gly
Arg 145	Val	Cys	Ile	Ser	Leu 150	туr	Ala	Trp	Phe	Asp 155	Tyr	Asn	Met	Leu	His 160
Arg	Lys	His	Trp	Glu 165	His	His	Asn	His	Thr 170	Gly	Glu	Val	Gly	Lys 175	Asp
Pro	Asp	Phe	His 180	Arg	Gly	Asn	Pro	Gly 185	Ile	Val	Pro	Trp	Phe 190	Ala	Ser
Phe	Met	Ser 195	Ser	Tyr	Met	Ser	Met 200	Trp	Gln	Phe	Ala	Arg 205	Leu	Ala	Trp
Trp	Thr 210	Val	Val	Met	Gln	Leu 215	Leu	Gly	Ala	Pro	Met 220	Ala	Asn	Leu	Leu
Val 225	Phe	Met	Ala	Ala	Ala 230	Pro	Ile	Leu	Ser	Ala 235	Phe	Arg	Leu	Phe	Туг 240
Phe	Gly	Thr	Tyr	Met 245	Pro	His	Lys	Pro	Glu 250	Pro	Gly	Ala	Ala	Ser 255	Gly
Ser	Ser	Pro	Ala 260	Val	Met	Asn	Trp	Trp 265	Lys	Ser	Arg	Thr	Ser 270	Gln	Ala
Ser	Asp	Leu 275	Val	Ser	Phe	Leu	Thr 280	Cys	Tyr	His	Phe	Asp 285	Leu	His	Trp
Glu	His 290	His	Arg	Trp	Pro	Phe 295	Ala	Pro	Trp	Trp	Glu 300	Leu	Pro	Asn	Cys

Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala

310

305

315

<210> 26 <211> 1031 <212> DNA <213> Haematococcus pluvialis	
<220> <221> CDS <222> (6)(1031) <223>	
<pre>&lt;400&gt; 26 gaagc atg cag cta gca gcg aca gta atg ttg gag cag ctt acc gga agc     Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser     1    5</pre>	50
gct gag gca ctc aag gag aag gag aag gag gtt gca ggc agc tct gac Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp 20 25 30	98
gtg ttg cgt aca tgg gcg acc cag tac tcg ctt ccg tca gag gag tca Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser 35 40 45	146
gac gcg gcc cgc ccg gga ctg aag aat gcc tac aag cca cca cct tcc Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser 50 55 60	194
gac aca aag ggc atc aca atg gcg cta gct gtc atc ggc tcc tgg gct Asp Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala 65 70 75	242
gca gtg ttc ctc cac gcc att ttt caa atc aag ctt ccg acc tcc ttg Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu 80 85 90 95	290
gac cag ctg cac tgg ctg ccc gtg tca gat gcc aca gct cag ctg gtt Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val 100 105 110	338
agc ggc agc agc ctg ctg cac atc gtc gta gta ttc ttt gtc ctg Ser Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Phe Phe Val Leu 115 120 125	386
gag ttc ctg tac aca ggc ctt ttt atc acc acg cat gat gct atg cat Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His 130 135 140	434
ggc acc atc gcc atg aga aac agg cag ctt aat gac ttc ttg ggc aga Gly Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg 145 150 155	482
gta tgc atc tcc ttg tac gcc tgg ttt gat tac aac atg ctg cac cgc Val Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg	530

160	165	170	175
	His Asn His Thr	ggc gag gtg ggc aag Gly Glu Val Gly Lys 185	-
		gtg ccc tgg ttt gcc Val Pro Trp Phe Ala 205	
		ttt gcg cgc ctc gca Phe Ala Arg Leu Ala 220	
		cca atg gcg aac ctg Pro Met Ala Asn Leu 235	
- 2	<del>-</del>	gcc ttc cgc ttg ttc Ala Phe Arg Leu Phe 250	
	His Lys Pro Glu	cct ggc gcc gcg tca Pro Gly Ala Ala Ser 265	
		tcg cgc act agc cag Ser Arg Thr Ser Gln 285	
		cac ttc gac ctg cac His Phe Asp Leu His 300	
		tgg gag ctg ccc aac Trp Glu Leu Pro Asn 315	
		gcc gag caa aaa ctc Ala Glu Gln Lys Leu 330	
gaa gag gat ctg aat Glu Glu Asp Leu Asn 340	Ser		1031
<210> 27 <211> 341 <212> PRT <213> Haematococcu	s pluvialis		
<400> 27			
Met Gln Leu Ala Ala	Thr Val Met Leu	Glu Gln Leu Thr Gly	Ser Ala

G	Slu	Ala	Leu	Lys 20	Glu	Lys	GIu	Lys	G1u 25	Val	Ala	GIA	ser	30	ASP	vai
I	Leu	Arg	Thr 35	Trp	Ala	Thr	Gln	Tyr 40	Ser	Leu	Pro	Ser	Glu 45	Glu	Ser	Asp
2	Ala	Ala 50	Arg	Pro	Gly	Leu	Lys 55	Asn	Ala	Tyr	Lys	Pro 60	Pro	Pro	Ser	Asp
	Thr 55	Lys	Gly	Ile	Thr	Met 70	Ala	Leu	Ala	Val	Ile 75	Gly	Ser	Trp	Ala	Ala 80
7	Val	Phe	Leu	His	Ala 85	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys 90	Leu	Pro	Thr	Ser	Leu 95	Asp
(	Gln	Leu	His	Trp 100	Leu	Pro	Val	Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser
(	Gly	Ser	Ser 115	Ser	Leu	Leu	His	Ile 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu
]	Phe	Leu 130	Tyr	Thr	Gly	Leu	Phe 135	Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly
	Thr 145	Ile	Ala	Met	Arg	Asn 150	Arg	Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160
(	Cys	Ile	Ser	Leu	Tyr 165	Ala	Trp	Phe	Asp	Tyr 170	Asn	Met	Leu	His	Arg 175	Lys
	His	Trp	Glu	His 180	His	Asn	His	Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp
	Phe	His	Arg 195		Asn	Pro	Gly	Ile 200	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Met
	Ser	Ser 210	_	Met	Ser	Met	Trp 215		Phe	Ala	Arg	Leu 220		Trp	Trp	Thr
	Val 225		Met	Gln	Leu	Leu 230	Gly	Ala	Pro	Met	Ala 235		Leu	Leu	Val	Phe 240

Met Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 245 250 255 Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser 260 Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 275 Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 290 His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu 325 330 Glu Asp Leu Asn Ser 340 <210> 28 <211> 777 <212> DNA <213> Arabidopsis thaliana <220> <221> promoter <222> (1)..(777)<223> <400> 28 gageteacte aetgatttee attgettgaa aattgatgat gaactaagat caatecatgt 60 tagtttcaaa acaacagtaa ctgtggccaa cttagttttg aaacaacact aactggtcga 120 agcaaaaaga aaaaagagtt tcatcatata tctgatttga tggactgttt ggagttagga 180 ccaaacatta tctacaaaca aagacttttc tcctaacttg tgattccttc ttaaacccta 240 ggggtaatat tctattttcc aaggatcttt agttaaaggc aaatccggga aattattgta 300 atcatttggg gaaacatata aaagatttga gttagatgga agtgacgatt aatccaaaca 360 tatatatete tttettetta ttteecaaat taacagacaa aagtagaata ttggetttta 420 acaccaatat aaaaacttgc ttcacaccta aacacttttg tttactttag ggtaagtgca 480

540

aaaagccaac caaatccacc tgcactgatt tgacgtttac aaacgccgtt aagtcgatgt

ccgttga	attt	aaacagtgtc	ttgtaattaa	aaaaatcagt	ttacataaat	ggaaaattta	600
tcactta	agtt	ttcatcaact	tctgaactta	cctttcatgg	attaggcaat	actttccatt	660
tttagta	aact	caagtggacc	ctttacttct	tcaactccat	ctctctctt	ctatttcact	720
tctttct	tct	cattatatct	cttgtcctct	ccaccaaatc	tcttcaacaa	aaagctt	777
<211> <212>		nstlich					
<220><221><222><222><223>	-	mer_bind (22)					
	29 tcga	cagctacaaa	cc				22
<210> <211> <212> <213>	24 DNA	nstlich					
<220> <221> <222> <223>		mer_bind (24)					
<400> gaagca	30 tgca	gctagcagcg	acag				24
<210><211><212><213>	30 DNA	nstlich					
<220> <221> <222> <223>	-	mer_bind(30)					•
<400> tgcatg	31 ctag	aggcactcaa	ggagaaggag				30
<210> <211>	32 59						

```
<212>
      DNA
<213> kuenstlich
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(59)
<223>
<400> 32
ctagctattc agatcctctt ctgagatgag tttttgctcg gcaggaacca gacctcggc
                                                                     59
<210>
      33
<211>
       28
<212> DNA
<213>
      kuenstlich
<220>
<221> primer_bind
<222> (1)..(28)
<223>
<400> 33
gageteacte actgatttee attgettg
                                                                     28
<210>
       34
       37
<211>
<212>
      DNA
<213> kuenstlich
<220>
<221> primer_bind
<222>
      (1)..(37)
<223>
<400> 34
cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc
                                                                     37
<210>
       35
<211>
       34
<212> DNA
<213> kuenstlich
<220>
<221> primer_bind
<222>
      (1)..(34)
<223>
<400> 35
atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac
                                                                      34
```

```
36
<210>
<211>
      25
<212> DNA
<213> kuenstlich
<220>
<221> primer_bind
<222>
      (1)..(25)
<223>
<400> 36
                                                                     25
taagcttttt gttgaagaga tttgg
<210>
       37
<211>
       212
<212> DNA
<213> Kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
       Intron
<222>
      (1)..(212)
<223>
<400> 37
gtcgactacg taagtttctg cttctacctt tgatatatat ataataatta tcattaatta
gtagtaatat aatatttcaa atatttttt caaaataaaa gaatgtagta tatagcaatt
                                                                    180
gcttttctgt agtttataag tgtgtatatt ttaatttata acttttctaa tatatgacca
                                                                     212
aaatttgttg atgtgcaggt atcaccggat cc
<210> 38
<211>
       1830
<212> DNA
<213> Tagetes erecta
<220>
<221> CDS
<222>
       (141)..(1691)
<223>
<400> 38
ggcacgaggc aaagcaaagg ttgtttgttg ttgttgttga gagacactcc aatccaaaca
                                                                      60
gatacaaggc gtgactggat atttctctct cgttcctaac aacagcaacg aagaagaaaa
agaatcatta ctaacaatca atg agt atg aga gct gga cac atg acg gca aca
                                                                     173
                      Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr
```

				ttt Phe 15														221
				aag Lys				_										269
				gag Glu														317
			_	caa Gln	_		_		_		_	_	_	_		_		365
				aag Lys				-								-		413
-				ctg Leu 95														461
	-		_	gga Gly	-									-			•	509
				ctt Leu														557
				ctt Leu							_		-		_	_		605
	act Thr			tat Tyr												-		653
			_	gtt Val 175									_	_				701
				tca Ser														749
		-	_	cca Pro				_				_	_					797
				tgc Cys														845
	aaa	ctt	ttg	cag	tat	gaa	ctt	ggc	ggt	ccc	cgt	gtt	tgc	gtt	caa	aca		893

	Lys	Leu	Leu	Gln	Tyr 240	Glu	Leu	Gly	Gly	Pro 245	Arg	Val	Cys	Val	Gln 250	Thr		
,	gct Ala	tat Tyr	ggt Gly	ata Ile 255	gag Glu	gtt Val	gag Glu	gtt Val	gaa Glu 260	agc Ser	ata Ile	ccc Pro	tat Tyr	gat Asp 265	cca Pro	agc Ser	94	11
						gat Asp											98	39
	tca Ser	cta Leu 285	gaa Glu	gca Ala	caa Gln	tat Tyr	cca Pro 290	aca Thr	ttt Phe	ttg Leu	tat Tyr	gtc Val 295	atg Met	cca Pro	atg Met	tct Ser	103	37
						ttt Phe 305											108	35
						ttg Leu											113	33
						acc Thr											118	31
						tta Leu											122	29
						atg Met											127	77
						gct Ala 385											132	25
	tta Leu	Gly	aaa Lys	gga Gly	aat Asn 400	tca Ser	aaa Lys	cag Gln	atg Met	ctt Leu 405	gat Asp	cat His	gga Gly	aga Arg	tac Tyr 410	aca Thr	131	73
						caa Gln											142	21
	aaa Lys	aga Arg	cag Gln 430	Arg	gca Ala	ttc Phe	ttt Phe	ctc Leu 435	Phe	gga Gly	tta Leu	gca Ala	ctg Leu 440	att Ile	gtc Val	cag Gln	14	69
			Ile			acc Thr		Thr					Phe				15	17
																act Thr	15	65

460	465	470	475
		atc ata gca ccg cat Ile Ile Ala Pro His 490	
		tct gac ccg aca gga Ser Asp Pro Thr Gly 505	
aca atg tta aaa gcg Thr Met Leu Lys Ala 510		ataactctag tcgcgatca	ng 1711
tttagattat aggcacate	ct tgcatatata tatgtat	taaa ccttatgtgt gctgt	atcct 1771
tacatcaaca cagtcatta	aa ttgtatttct tggggta	aatg ctgatgaagt atttt	ctgg 1830
<210> 39 <211> 516 <212> PRT <213> Tagetes erec	ta		
<400> 39			
Met Ser Met Arg Ala 1 5	Gly His Met Thr Ala	Thr Met Ala Ala Phe 15	Thr
Cys Pro Arg Phe Met	Thr Ser Ile Arg Tyr 25	Thr Lys Gln Ile Lys	Cys
Asn Ala Ala Lys Ser 35	Gln Leu Val Val Lys 40	Gln Glu Ile Glu Glu 45	Glu
Glu Asp Tyr Val Lys 50	Ala Gly Gly Ser Glu 55	Leu Leu Phe Val Gln 60	Met
Gln Gln Asn Lys Ser 65	Met Asp Ala Gln Ser 70	Ser Leu Ser Gln Lys 75	Leu 80
Pro Arg Val Pro Ile 85	Gly Gly Gly Asp	Ser Asn Cys Ile Leu 95	Asp
Leu Val Val Ile Gly 100	Cys Gly Pro Ala Gly 105	Leu Ala Leu Ala Gly 110	Glu
Ser Ala Lys Leu Gly 115	Leu Asn Val Ala Leu 120	Ile Gly Pro Asp Leu 125	Pro .

Phe	Thr 130	Asn	Asn	Tyr	Gly	Val 135		Glu	Asp	Glu	Phe 140	Ile	Gly	Leu	Gly
Leu 145	Glu	Gly	Cys	Ile	Glu 150	His	Val	Trp	Arg	Asp 155		Val	Val	Tyr	Leu 160
Asp	Asp	Asn	Asp	Pro 165	Ile	Leu	Ile	Gly	Arg 170	Ala	Tyr	Gly	Arg	Val 175	Ser
Arg	Asp	Leu	Leu 180	His	Glu	Glu	Leu	Leu 185		Arg	Cys	Met	Glu 190	Ser	Gly
Val	Ser	Туг 195	Leu	Ser	Ser	Lys	Val 200	Glu	Arg	Ile	Thr	Glu 205	Ala	Pro	Asn
Gly	Leu 210	Ser	Leu	Ile	Glu	Cys 215	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr 220	Ile	Pro	Cys	Arg
Leu 225	Ala	Thr	Val	Ala	Ser 230	Gly	Ala	Ala	Ser	Gly 235	Lys	Leu	Leu	Gln	Tyr 240
Glu	Leu	Gly	Gly	Pro 245	Arg	Val	Cys	Val	Gln 250	Thr	Ala	Tyr	Gly	Ile 255	Glu
Val	Glu	Val	Glu 260	Ser	Ile	Pro	Tyr	Asp 265	Pro	Ser	Leu	Met	Val 270	Phe	Met
Asp	Tyr	Arg 275	Asp	Tyr	Thr	Lys	His 280	Lys	Ser	Gln	Ser	Leu 285	Glu	Ala	Glņ
Tyr	Pro 290	Thr	Phe	Leu	Tyr	Val 295	Met	Pro	Met	Ser	Pro 300	Thr	Lys	Val	Phe
Phe 305	Glu	Glu	Thr	Cys	Leu 310	Ala	Ser	Lys	Glu	Ala 315	Met	Pro	Phe	Glu	Leu 320
Leu	Lys	Thr	Lys	Leu 325	Met	Ser	Arg	Leu	Lys 330	Thr	Met	Gly	Ile	Arg 335	Ile
Thr	Lys	Thr	Tyr 340	Glu	Glu	Glu	Trp	Ser 345	Tyr	Ile	Pro	Val	Gly 350	Gly	Ser

Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe Gly Ala Ala Ala Ser 355 360 365 Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val Arg Ser Leu Ser Glu 370 375 Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile Leu Gly Lys Gly Asn 390 Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr Thr Asn Ile Ser Lys 410 Gln Ala Trp Glu Thr Leu Trp Pro Leu Glu Arg Lys Arg Gln Arg Ala 420 425 430 Phe Phe Leu Phe Gly Leu Ala Leu Ile Val Gln Met Asp Ile Glu Gly 440 Thr Arg Thr Phe Phe Arg Thr Phe Phe Arg Leu Pro Thr Trp Met Trp 450 Trp Gly Phe Leu Gly Ser Ser Leu Ser Ser Thr Asp Leu Ile Ile Phe 465 470 475 480 Ala Phe Tyr Met Phe Ile Ile Ala Pro His Ser Leu Arg Met Gly Leu 485 490 495 Val Arg His Leu Leu Ser Asp Pro Thr Gly Gly Thr Met Leu Lys Ala 500 505 510 Tyr Leu Thr Ile 515 <210> 40 <211> 445 <212> DNA <213> Tagetes erecta <220> <221> Sense Fragment <222> (1)..(445) <223>

<400> 40 aagcttgcac gaggcaaagc aaaggttgtt tgttgttgtt gttgagagac actccaatcc 60

aaacag	atac	aaggcgtgac	tggatatttc	tctctcgttc	ctaacaacag	caacgaagaa	120
gaaaaa	gaat	cattactaac	aatcaatgag	tatgagagct	ggacacatga	cggcaacaat	180
ggcggc	tttt	acatgcccta	ggtttatgac	tagcatcaga	tacacgaagc	aaattaagtg	240
caacgc	tgct	aaaagccagc	tagtcgttaa	acaagagatt	gaggaggaag	aagattatgt	300
gaaagc	cggt	ggatcggagc	tgctttttgt	tcaaatgcaa	cagaataagt	ccatggatgc	360
acagtc	tagc	ctatcccaaa	agctcccaag	ggtaccaata	ggaggaggag	gagacagtaa	420
ctgtata	actg	gatttggttg	tcgac				445
<210> <211> <212> <213> <223> <220> <221>	446 DNA Tage	etes erecta isense Fragm	nent				,
<222> <223>	(1).	(446)					
<400>							
gaattc	gcac	gaggcaaagc	aaaggttgtt	tgttgttgtt	gttgagagac	actccaatcc	60
aaacaga	atac	aaggcgtgac	tggatatttc	tctctcgttc	ctaacaacag	caacgaagaa	120
gaaaaag	gaat	cattactaac	aatcaatgag	tatgagagct	ggacacatga	cggcaacaat	180
ggcggct	ttt	acatgcccta	ggtttatgac	tagcatcaga	tacacgaagc	aaattaagtg	240
caacgct	gct	aaaagccagc	tagtcgttaa	acaagagatt	gaggaggaag	aagattatgt	300
gaaagco	ggt	ggatcggagc	tgctttttgt	tcaaatgcaa	cagaataagt	ccatggatgc	360
acagtct	agc	ctatcccaaa	agctcccaag	ggtaccaata	ggaggaggag	gagacagtaa	420
ctgtata	actg	gatttggttg	gatect			•	446
<210> <211> <212> <213> <223> <220> <221> <222> <222>	Sens	etes erecta se Fragment .(393)	. •				

98/140

<400> 42

aagctttgga	ttagcactga	ttgtccagat	ggatattgag	gggacccgca	cattcttccg	60
gactttcttc	cgcttgccca	catggatgtg	gtgggggttt	cttggatctt	cgttatcatc	120
aactgacttg	ataatatttg	cgttttacat	gtttatcata	gcaccgcata	gcctgagaat	180
gggtctggtt	agacatttgc	tttctgaccc	gacaggagga	acaatgttaa	aagcgtatct	240
cacgatataa	ataactctag	tcgcgatcag	tttagattat	aggcacatct	tgcatatata	300
tatgtataaa	ccttatgtgt	gctgtatcct	tacatcaaca	cagtcattaa	ttgtatttct	360
tggggtaatg	ctgatgaagt	attttctgtc	gac			393
<220> <221> Ant:	etes erecta isense Fragr (397)	nent				
<400> 43				, ,		
gaattctctt	tggattagca	ctgattgtcc	agatggatat	tgaggggacc	cgcacattct	60
tccggacttt	cttccgcttg	cccacatgga	tgtggtgggg	gtttcttgga	tcttcgttat	120
catcaactga	cttgataata	tttgcgtttt	acatgtttat	catagcaccg	catagcctga	180
gaatgggtct	ggttagacat	ttgctttctg	acccgacagg	aggaacaatg	ttaaaagcgt	240
atctcacgat	ataaataact	ctagtcgcga	tcagtttaga	ttataggcac	atcttgcata	300
tatatatgta	taaaccttat	gtgtgctgta	tccttacatc	aacacagtca	ttaattgtat	360
ttcttggggt	aatgctgatg	aagtattttc	tggatcc			397
<222> (1) <223>	noter (1537)					
<400> 44 gagctctaca	aattagggtt	actttattca	ttttcatcca	ttctctttat	tgttaaattt	60
tgtacattta	ttcaataata	ttatatgttt	attacaaatt	ctcactttct	tattcatacc	120

tattcactca	agcctttacc	atcttccttt	tctatttcaa	tactatttct	acttcatttt	180
tcacgttttt	aacatctttc	tttatttctt	gtccacttcg	tttagggatg	cctaatgtcc	240
caaatttcat	ctctcgtagt	aacacaaaac	caatgtaatg	ctacttctct	ctacattttt	300
aatacaaata	aagtgaaaca	aaatatctat	aaataaacaa	atatatatat	tttgttagac	360
gctgtctcaa	cccatcaatt	aaaaaatttt	gttatatttc	tactttacct	actaaatttg	420
tttctcatat	ttacctttta	acccccacaa	aaaaaaatta	taaaaaagaa	agaaaaaagc	480
taaaccctat	ttaaatagct	aactataaga	tcttaaaatt	atcctcatca	gtgtatagtt	540
taattggtta	ttaacttata	acattatata	tctatgacat	atactctctc	ctagctattt	600
ctcacatttt	ttaacttaag	aaaatagtca	taacatagtc	taaaattcaa	acatccacat	660
gctctaattt	gattaacaaa	aagttagaaa	tatttattta	aataaaaaag	actaataaat	720
atataaaatg	aatgttcata	cgcagaccca	tttagagatg	agtatgcttt	cacatgctga	780
gattattttc	aaaactaagg	ttgtagcaat	attaaatcaa	taaaattatt	ataaataaca	840
aaattaacct	gctcgtgttt	gctgtatatg	ggaggctaca	aaataaatta	aactaaagat	900
gattatgttt	tagacatttt	ttctatctgt	attagtttat	acatattaat	tcaggagctg	960
cacaacccaa	ttctattttc	gttccttggt	ggctgggttt	ctcacaaggt	tcaatagtca	1020
atattaggtt	ttattggact	tttaatagta	tcaaacaaat	ctatgtgtga	acttaaaaat	1080
tgtattaaat	atttagggta	acctgttgcc	gtttttagaa	taatgtttct	tcttaataca	1140
cgaaagcgta	ttgtgtattc	attcatttgg	cgcctcacat	gcttcggttg	gctcgcttta	1200
gtctctgcct	tctttgtata	ttgtactccc	cctcttccta	tgccacgtgt	tctgagctta	1260
acaagccacg	ttgcgtgcca	ttgccaaaca	agtcatttta	acttcacaag	gtccgatttg	1320
acctccaaaa	caacgacaag	tttccgaaca	gtcgcgaaga	tcaagggtat	aatcgtcttt	1380
ttgaattcta	tttctcttta	tttaatagtc	cctctcgtgt	gatagttttt	aaaagatttt	1440
taaaacgtag	ctgctgttta	agtaaatccc	agtccttcag	tttgtgcttt	tgtgtgtttt	1500
gtttctctga	tttacggaat	ttggaaataa	taagctt			1537

<sup>&</sup>lt;210> 45

<sup>&</sup>lt;211> 734

<sup>&</sup>lt;212> DNA

<sup>&</sup>lt;213> kuenstliche Sequenz

<sup>&</sup>lt;220>

<sup>&</sup>lt;221> variation

<222> (1)..(734) <223>

<400> 45						
		g agctggacac	atgacggcaa	caatggcggc	ttttacatgc	60
cctaggttt	a tgactagca	t cagatacacg	aagcaaatta	agtgcaacgc	tgctaaaagc	120
cagctagto	g ttaaacaag	a gattgaggag	gaagaagatt	atgtgaaagc	cggtggatcg.	180
gagctgctt	t ttgttcaaa	t gcaacagaat	aagtccatgg	atgcacagtc	tagcctatcc	240
caaaaggto	a ctccagact	t aattgcttat	aaataaataa	atatgttttt	taggaataat	300
gatatttag	a tagattagc	t atcacctgtg	ctgtggtgtg	cagctcccaa	gggtcttacc	360
gatagtaaa	a tcgttagtt	a tgattaatac	ttgggaggtg	ggggattata	ggctttgttg	420
tgagaatgt	t gagaaagag	g tttgacaaat	cggtgtttga	atgaggttaa	atggagttta	480
attaaaata	a agagaagag	a aagattaaga	gggtgatggg	gatattaaag	acggscaata	540
tagtgatgo	c acgtagaaa	a aggtaagtga	aaacatacaa	cgtggcttta	aaagatggct	600
tggctgcta	a tcaactcaa	c tcaactcata	tcctatccat	tcaaattcaa	ttcaattcta	660
ttgaatgca	a agcaaagca	a aggttgtttg	ttgttgttgt	tgagagacac	tccaatccaa	720
acagataca	a ggcg				•	734

<210> 46 <211> 280 <212> DNA

<213> kuenstliche Sequenz

tgttgagaga cactccaatc caaacagata caaggcgtga

<220>

<221> variation <222> (1)..(280)

<223>

<210> 47 <211> 358

280

```
<212>
      DNA
<213>
      Tagetes erecta
<220>
<221>
      Sense Promotor
      (1)..(358)
<222>
<223>
<400>
      47
aagcttaccg atagtaaaat cgttagttat gattaatact tgggaggtgg gggattatag
                                                                  60
gctttgttgt gagaatgttg agaaagaggt ttgacaaatc ggtgtttgaa tgaggttaaa
tggagtttaa ttaaaataaa gagaagagaa agattaagag ggtgatgggg atattaaaga
                                                                 180
cggccaatat agtgatgcca cgtagaaaaa ggtaagtgaa aacatacaac gtggctttaa
                                                                 240
aagatggctt ggctgctaat caactcaact caactcatat cctatccatt caaattcaat
                                                                 300
tcaattctat tgaatgcaaa gcaaagcaaa gcaaaggttg tttgttgttg ttgtcgac
                                                                 358
<210>
      48
<211>
      361
<212>
      DNA
<213> Tagetes erecta
<220>
<221> Antisense Promotor
<222>
      (1)..(361)
<223>
<400> 48
ctcgagctta ccgatagtaa aatcgttagt tatgattaat acttgggagg tgggggatta
                                                                  60
taggetttgt tgtgagaatg ttgagaaaga ggtttgacaa ateggtgttt gaatgaggtt
                                                                 120
aaatggagtt taattaaaat aaagagaaga gaaagattaa gagggtgatg gggatattaa
                                                                 180
agacggccaa tatagtgatg ccacgtagaa aaaggtaagt gaaaacatac aacgtggctt
                                                                 240
300
aattcaattc tattgaatgc aaagcaaagc aaagcaaagg ttgtttgttg ttgttggatc
                                                                 360
C
                                                                 361
<210>
      49
<211>
      28
<212>
      DNA
<213>
      kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
```

```
<222>
       (1)..(28)
<223>
<400> 49
gageteacte actgatttee attgettg
                                                                      28
<210>
       50
<211> 37
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222> (1)..(37)
<223>
<400> 50
cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc
                                                                      37
<210> 51
<211>
      34
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
      Primer
<222>
       (1)..(34)
<223>
<400> 51
atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac
                                                                      34
<210>
      52
<211>
       25
<212>
      DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(25)
<223>
<400> 52
taagcttttt gttgaagaga tttgg
                                                                      25
<210>
      53
<211>
      23
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
```

```
<220>
 <221> Primer
<222>
       (1)..(23)
 <223>
<400>
gaaaatactt catcagcatt acc
                                                                     23
<210> 54
<211>
      28
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
       (1)..(28)
<223>
<400> 54
gtcgactacg taagtttctg cttctacc
                                                                     28
<210> 55
<211> 26
<212>
       DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(26)
<223>
<400> 55
ggatccggtg atacctgcac atcaac
                                                                     26
<210> 56
<211>
       28
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
      Primer
<222>
      (1)..(28)
<223>
<400> 56
aagcttgcac gaggcaaagc aaaggttg
                                                                     28
<210> 57
```

```
<211>
      29
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(29)
<223>
<400> 57
gtcgacaacc aaatccagta tacagttac
                                                                     29
<210> 58
<211> 30
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(30)
<223>
<400> 58
                                                                    30
aggatccaac caaatccagt atacagttac
<210> 59
<211>
      28
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
     Primer
<222>
      (1)..(28)
<223>
<400> 59
gaattcgcac gaggcaaagc aaaggttg
                                                                    28
<210>
      60
<211>
      25
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(25)
<223>
<400> 60
                                                                     25
aagctttgga ttagcactga ttgtc
```

```
<210> 61
 <211>
        29
 <212> DNA
 <213> kuenstliche Sequenz
 <220>
 <221> Primer
 <222> (1)..(29)
 <223>
 <400> 61
 gtcgacagaa aatacttcat cagcattac
                                                                      29
 <210> 62
 <211> 29
 <212> DNA
 <213> kuenstliche Sequenz
 <220>
 <221> Primer
 <222>
       (1)..(29)
 <223>
 <400> 62
 ggatccagaa aatacttcat cagcattac
                                                                     29
<210> 63
 <211> 27
 <212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
 <220>
 <221> Primer
<222>
       (1)..(27)
 <223>
<400> 63
gaattctctt tggattagca ctgattg
                                                                   27
<210>
       64
<211>
       23
<212> DNA
<213>
      kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
       Primer
<222>
       (1)..(23)
<223>
```

<400>	64		
cgcctt	gtat ctgtttggat tgg		23
•			
.010-			
<210>			
<211>			
<212>		· ·	
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>			
<221>			
<222>	(1)(24)		
<223>			
<400>	65		
ctaaca	aatca atgagtatga gagc		24
		•	
<210>	66		
<211>	26	•	
<212>	DNA		
<213>		·	
	·	•	
<220>			
<221>	Primer	·	
<222>			
<223>	(1):(20)	·	
1227			
<400>	66		
	aaggc cagcaggacc acaacc		26
-9-9-	angge cageaggace acace		20
		•	
<210>	67		
<211>			
<212>			
<213>			
<b>\Z13</b> /	kuenstliche Sequenz		
<220>			
	Design and		
	Primer		
	(1)(26)		
<223>	•		
-400-	60		
<400>			
ccttgg	ggagc ttttgggata ggctag	•	26
-010	60	•	
<210>			
<211>			
<212>			
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>		•	
-004.			

```
<222> (1)..(26)
<223>
<400> 68
                                                                    26
tcacgccttg tatctgtttg gattgg
<210> 69
<211> 15
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(15)
<223>
<400> 69
gtcgagtatg gagtt
                                                                    15
<210> 70
<211> 28
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(28)
<223>
<400> 70
aagcttaccg atagtaaaat cgttagtt
                                                                    28
<210> 71
<211> 31
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221> Primer
<222>
      (1)..(31)
<223>
<400> 71
ctcgagctta ccgatagtaa aatcgttagt t
                                                                    31
<210> 72
<211>
      28
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
```

<400>	72		
gtcgac	aaca acaacaaaca acctttgc		28
	_		
	•		
<210>	73		
<211>	28	<u>.</u>	
	•	·	
<212>	DNA		
<213>	kuenstliche Sequenz		
<220>			
<221>	Primer		
<222>	(1)(28)		
<223>	(=, (==,		
12232			
.400	<b>5</b> 3	•	
<400>	73		
ggatcc	aaca acaacaaaca acctttgc		28
<210>	74	,	
<211>	28		
<212>	DNA		
		•	
<213>	kuenstliche Sequenz		
	·		
<220>			
<221>	Primer	·	
<222>	(1)(28)		
<223>		•	
		••	
<400>	74		
			20
gregae	tttt tgttgaagag atttggtg		28
	•	•	
			•
<210>	75		
<211>	28	•	
<212>	DNA		
<213>	kuenstliche Sequenz		
	-		
<220>	•		
<221>	Primer		
<222>	(1)(28)		
<223>		·	
	• •		
		•	
<400>	75		
ctcgag	actc actgatttcc attgcttg	·	28
5 5			
<210>	76		
<211>	22		
<212>	DNA		
<213>	kuenstliche Sequenz	•	
<220>	•		•

```
<222>
       (1)..(22)
<223>
<400>
       76
gagctctaca aattagggtt ac
                                                                        22
<210>
       77
<211>
       23
<212> DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
       Primer
<222>
       (1)..(23)
<223>
<400>
       77
aagcttatta tttccaaatt ccg
                                                                       23
<210>
       78
<211>
       50
<212>
       DNA
<213> kuenstliche Sequenz
<220>
<221>
      Primer
<222>
       (1)..(50)
<223>
<400> 78
aagctttgca attcatacag aagtgagaaa aatgcagcta gcagcgacag
                                                                       50
<210>
       79
<211>
       1062
<212>
       DNA
<213>
       Haematococcus pluvialis
<220>
<221>
      CDS
<222>
       (32)..(1021)
<223>
<400> 79
aagctttgca attcatacag aagtgagaaa a atg cag cta gca gcg aca gta
                                                                       52
                                   Met Gln Leu Ala Ala Thr Val
                                   1
                                                    5
atg ttg gag cag ctt acc gga agc gct gag gca ctc aag gag aag gag
                                                                      100
Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu
                            15
```

														acc Thr			148
														ctg Leu		:	196
														atg Met 70		2	244
														att		3	292
	Ile													ccc Pro			340
Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser	Gly	Ser	Ser 115	Ser	Leu	ctg Leu	His	:	388
11e 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu	Phe	Leu 130	Tyr	Thr	Gly	ctt Leu	Phe 135	•	436
Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly	Thr 145	Ile	Ala	Met	Arg	aac Asn 150	Arg		484
Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160	Cys	Ile	Ser	Leu	Tyr 165	gcc Ala	Trp		532
Phe	Asp	Tyr 170	Asn	Met	Leu	His	Arg 175	Lys	His	Trp	Glu	His 180	His	aac Asn	His	•	580
Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp	Phe	His	Arg 195	Gly	Asn	cct Pro	Gly		628
Ile 200	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Met	Ser	Ser 210	Tyr	Met	Ser	atg Met	Trp 215		676
Gln	Phe	Ala	Arg	Leu 220	Ala	Trp	Trp	Thr	Val 225	Val	Met	Gln	Leu	ctg Leu 230	Gly		724
														Ile		·	772

					DE	102	2 38	980	A1	200	4.03	3.04			
tcc go Ser Al		e Arg	_					_					_		820
gag co Glu Pr 20	-	_							_	_	_				868
aag to Lys Se 280														_	916
tac ca Tyr H		_	_										_		964
tgg to		_				_	_	_			_		_	-	1012
cct go Pro Al		ıg ctg	gaca	cac t	tgcag	gtggg	gc co	etget	gcca	a gct	gggd	catg	С		1062
<210><211><211><212><213>	PRI		occus	s plu	ıvial	lis		·						·	
<b>~4UU&gt;</b>	οU														

Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 5 10 15

Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20

Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 40

Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp

Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 70

Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser Leu Asp 85 90 95

Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu Val Ser

100 105 110

Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Val Phe Phe Val Leu Glu 115 120 125

Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met His Gly 130 135 140

Thr Ile Ala Met Arg Asn Arg Gln Leu Asn Asp Phe Leu Gly Arg Val 145 150 155 160

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys 165 170 175

His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys Asp Pro Asp 180 185 190

Phe His Arg Gly Asn Pro Gly Ile Val Pro Trp Phe Ala Ser Phe Met 195 200 205

Ser Ser Tyr Met Ser Met Trp Gln Phe Ala Arg Leu Ala Trp Trp Thr 210 220

Val Val Met Gln Leu Leu Gly Ala Pro Met Ala Asn Leu Leu Val Phe 225 230 235 240

Met Ala Ala Ala Pro Ile Leu Ser Ala Phe Arg Leu Phe Tyr Phe Gly 245 250 255

Thr Tyr Met Pro His Lys Pro Glu Pro Gly Ala Ala Ser Gly Ser Ser 260 265 270

Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser Asp 275 280 285

Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu His 290 295 300

His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg Arg 305 310 315 320

Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 325

### Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Ketocarotinoiden durch Kultivierung von genetisch veränderten Pflanzen,

die im Vergleich zum Wildtyp eine veränderte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweisen.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Pflanzen verwendet, deren Blütenblätter als Wildtyp bereits eine Ketolase-Aktivität aufweisen und die genetische Veränderung eine Erhöhung der Ketolase-Aktivität in Blütenblättern im Vergleich zum Wildtyp bewirkt.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Ketolase-Aktivität die Genexpression einer Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase, gegenüber dem Wildtyp erhöht.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression Nukleinsäuren in die Pflanze einbringt, die Ketolasen kodieren.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Pflanzen verwendet, deren Blütenblätter als Wildtyp keine Ketolase-Aktivität aufweisen und die genetische Veränderung eine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern im Vergleich zum Wildtyp verursacht.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blütenblättern transgen eine Ketolase exprimieren.
- 7. Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in die Pflanze einbringt, die Ketolasen kodieren.
- 8. Verfahren nach Anspruch 4 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren einbringt, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1 einbringt.
- 10. Verfahren nach Anspruch 4 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren einbringt, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 einbringt.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanzen zusätzlich gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxylase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität aufweisen.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass man zur zusätzlichen Erhöhung mindestens einer der Aktivitäten, die Genexpression mindestens einer Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und Nukleinsäuren kodierend eine β-Cyclase gegenüber dem Wildtyp erhöht.
- 16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung der Genexpression mindestens einer der Nukleinsäuren, mindestens eine Nukleinsäure ausgewählt aus der Gruppe, Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und Nukleinsäuren kodierend eine β-Cyclase in die Pflanze einbringt.
  - Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure kodierend eine Hy-

droxylase, Nukleinsäuren einbringt die eine Hydroxylase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 18 aufweist.

- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 17 einbringt.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass man als Nukleinsäure kodierend eine β-Cyclase, Nukleinsäuren einbringt die eine β-Cyclase kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 20 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 20 aufweist.
- 20. Verfahren nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass man Nukleinsäuren, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 19 einbringt.
- 21. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Hydroxylase und/oder β-Cyclase aufweisen.
- 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Genexpression der Hydroxylase und/oder β-Cyclase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt.
- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanzen gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen.
- 24. Verfahren nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass man die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen durch mindestens eines der nachfolgenden Verfahren erreicht:
- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen,
- b) Einbringen mindestens einer  $\epsilon$ -Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenzen oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen,
- c) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenze kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen,
- d) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase sense-Ribonukleinsäuresequenzen zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen,
- e) Einbringen mindestens eines DNA-oder Protein-bindenden Faktors gegen ein  $\epsilon$ -Cyclase -Gen, -RNA oder -Protein oder einer dessen Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen,
- f) Einbringen mindestens einer den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen,
- g) Einbringen mindestens eines Konstruktes zur Erzeugung einer Insertion, Deletion, Inversion oder Mutation in einem ε-Cyclase-Gen in Pflanzen.
- 25. Verfahren nach Anspruch 24, Ausführungsform a), dadurch gekennzeichnet, dass man in die Pflanze eine RNA einbringt, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die
- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.
- 26. Verfahren nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass der Bereich mit Doppel-Strang-Struktur eine Nukleinsäuresequenz enthält, die mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen  $\epsilon$ -Cyclase-Transkripts identisch ist und das 5'-Ende oder das 3'-Ende der Pflanze eigenen Nukleinsäure, kodierend eine  $\epsilon$ -Cyclase enthält.
- 27. Verfahren nach Anspruch 23 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass man genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die geringste Expressionsrate einer ε-Cyclase aufweisen.
  - 28. Verfahren nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, dass die Transkription der doppelsträngigen

ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 24, Ausführungsform a) und/oder der Antisense-Sequenzen gemäß Anspruch 24, Ausführungsform b) unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt.

- 29. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze verwendet, die in Blütenblättern Chromoplasten aufweist.
- 30. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Familien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae verwendet.
- 31. verfahren nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanze eine Pflanze, ausgewählt aus den Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Acacia, Aconitum, Adonis, Arnica, Aqulegia, Aster, Astragalus, Bignonia, Calendula, Caltha, Campanula, Canna, Centaurea, Cheiranthus, Chrysanthemum, Citrus, Crepis, Crocus, Curcurbita, Cytisus, Delonia, Delphinium, Dianthus, Dimorphotheca, Doronicum, Eschscholtzia, Forsythia, Fremontia, Gazania, Gelsemium, Genista, Gentiana, Geranium, Gerbera, Geum, Grevillea, Helenium, Helianthus, Hepatica, Heracleum, Hisbiscus, Heliopsis, Hypericum, Hypochoeris, Impatiens, Iris, Jacaranda, Kerria, Laburnum, Lathyrus, Leontodon, Lilium, Linum, Lotus, Lycopersicon, Lysimachia, Maratia, Medicago, Mimulus, Narcissus, Oenothera, Osmanthus, Petunia, Photinia, Physalis, Phyteuma, Potentilla, Pyracantha, Ranunculus, Rhododendron, Rosa, Rudbeckia, Senecio, Silene, Silphium, Sinapsis, Sorbus, Spartium, Tecoma, Torenia, Tragopogon, Trollius, Tropaeolum, Tulipa, Tussilago, Ulex, Viola oder Zinnia verwendet.
- 32. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 31, dadurch gekennzeichnet, dass man nach dem Kultivieren die genetisch veränderten Pflanzen erntet und anschließend die Ketocarotinoide aus den Blütenblättern der Pflanzen isoliert.
- 33. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 32, dadurch gekennzeichnet, dass die Ketocarotinoide ausgewählt sind aus der Gruppe Astaxanthin, Canthaxanthin, Echinenon, 3-Hydroxyechinenon, 3'-Hydroxyechinenon, Adonirubin und Adonixanthin.
- 34. Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen Promotor und eine Nukleinsäure codierend eine Ketolase.
- 35. Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenblattspezifischen Promotor und eine Nukleinsäure codierend eine Ketolase.
  - 36. Doppelsträngiges RNA-Molekül umfassend
- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen komplementär ist.
  - 37. Doppelsträngiges RNA-Molekül umfassend
- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes des Promotorbereichs eines  $\epsilon$ -Cyclase-Gens, und
- b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen komplementär ist.
- 38. Doppelsträngiges RNA-Molekül nach Anspruch 36, wobei die aus dem ε-Cyclase-Transkript ableitbare cDNA-Sequenz durch SEQ ID NO: 38 beschrieben ist.
- 39. Doppelsträngiges RNA-Molekül nach Anspruch 37, wobei die Nukleinsäuresequenz des Promotorbereichs des ε-Cyclase-Gens durch SEQ ID NO: 47 beschrieben ist.
- 40. Doppelsträngiges RNA-Molekül nach einem der Ansprüche 38 bis 40, wobei "sense"-RNA-Strang und "antisense"-RNA-Strang kovalent in Form eines invertierten Repeats miteinander verbunden sind.
  - 41. Transgene Expressionskassette enthaltend in funktioneller Verknüpfung mit einem in pflanzlichen Or-

ganismen funktionellen Promotor eine Nukleinsäuresequenz transkripierend ein doppelsträngiges RNA-Molekül gemäß einem der Ansprüche 36 bis 40.

- 42. Transgene Expressionskassette nach Anspruch 41, wobei der Promotor ein blütenspezifischer Promotor ist.
- 43. Genetisch veränderte Pflanze, wobei die genetische Veränderung die Aktivität einer Ketolase in Blütenblättern.

A für den Fall, dass die Wildtyppflanze bereits eine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweist, gegenüber dem Wildtyp erhöht und

B für den Fall, dass die Wildtyppflanze keine Ketolase-Aktivität in Blütenblättern aufweist, gegenüber dem Wildtyp verursacht.

- 44. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 43, dadurch gekennzeichnet, dass die Erhöhung oder Verursachung der Ketolase-Aktivität durch eine Erhöhung oder Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase gegenüber dem Wildtyp bewirkt wird.
- 45. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 44, dadurch gekennzeichnet, dass man zur Erhöhung oder Verursachung der Genexpression Nukleinsäuren in die Pflanze einbringt, die Ketolasen kodieren.
- 46. Genetisch veränderte Pflanze, die in den Blütenblättern Chromoplasten aufweist, dadurch gekennzeichnet, dass die genetisch veränderte Pflanze mindestens eine transgene Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase enthält.
- 47. Genetisch veränderte Pflanze nach einem der Ansprüche 43 bis 46, dadurch gekennzeichnet, dass die genetische Veränderung zusätzlich mindestens eine der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe Hydroxlase-Aktivität und β-Cyclase-Aktivität gegenüber einer Wildtyppflanze erhöht.
- 48. Genetisch veränderte Pflanze nach einem der Ansprüche 43 bis 47, dadurch gekennzeichnet, dass die genetische Veränderung zusätzlich die ε-Cyclase-Aktivität gegenüber einer Wildtyppflanze reduziert.
- 49. Genetisch veränderte Pflanze nach einem der Ansprüche 43 bis 48, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanze ausgewählt ist aus den Pflanzenfamilien Ranunculaceae, Berberidaceae, Papaveraceae, Cannabaceae, Rosaceae, Fabaceae, Linaceae, Vitaceae, Brassiceae, Cucurbitaceae, Primulaceae, Caryophyllaceae, Amaranthaceae, Gentianaceae, Geraniaceae, Caprifoliaceae, Oleaceae, Tropaeolaceae, Solanaceae, Scrophulariaceae, Asteraceae, Liliaceae, Amaryllidaceae, Poaceae, Orchidaceae, Malvaceae, Illiaceae oder Lamiaceae.
- 50. Genetisch veränderte Pflanze nach Anspruch 49, ausgewählt aus der Gruppe der Pflanzengattungen Marigold, Tagetes erecta, Tagetes patula, Lycopersicon, Rosa, Calendula, Physalis, Medicago, Helianthus, Chrysanthemum, Aster, Tulipa, Narcissus, Petunia, Geranium, oder Tropaeolum oder Adonis.
- 51. Genetisch veränderte Pflanze nach einem der Ansprüche 43 bis 50, dadurch gekennzeichnet, dass die Ketolase in Blütenblättern exprimiert wird.
- 52. Genetisch veränderte Pflanze nach einem der Ansprüche 43 bis 51, dadurch gekennzeichnet, dass die Expressionsrate einer Ketolase in Blütenblättern am höchsten ist.
- 53. Verwendung der genetisch veränderten Pflanzen nach einem der Ansprüche 43 bis 52 als Zierpflanzen oder als Futter- und Nahrungsmittel.
- 54. Verwendung der Blütenblätter der genetisch veränderten Pflanzen nach einem der Ansprüche 43 bis 52 zur Herstellung von Ketocarotinoid-haltigen Extrakten oder zur Herstellung von Futter- und Nahrungsergänzungsmittel.
- 55. Verfahren zur Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen gemäß Anspruch 52, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend funktionell verknüpft einen blütenspezifischen Promotor und Nukleinsäuren kodierend eine Ketolase in das Genom der Ausgangspflanze einführt.

Es folgen 23 Blatt Zeichnungen

### Anhängende Zeichnungen

Abbildung 1: Biosyntheseschema von Carotinoiden in Tomatenblüten

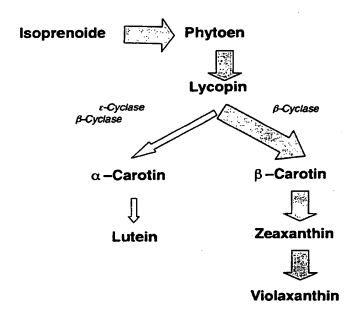
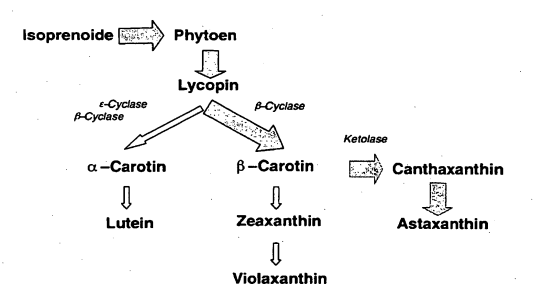


Abbildung 2: Biosyntheseschema von Astaxanthin in genetisch veraenderten Blüten



# Abbildung 3: Nukleotidsequenzvergleich

KETO2.seq X86782.seq	ATGCACCTACCACCGACAGTAATGTTCGACCACCTTACCCGAACCCCTGACCCACTCAACGAGAACGACGACGACGACGTTCCACCGACCTCTGACCTGTTTCCACCGACCTCACCACCTACCACCGACACGACACGACGACCACCTCTGACCTCTCACCGACCACCTCAACGACGACGACGACGACGACCGAC	
KETO2.seq X86782.seq	GTACATGGGGGACCCAGTACTCGCTTCCGTCAGAGGAGTCAGACCCCCCCC	
KETO2.seq X86782.seq	CATCACAATGCCCCTACCTGTCATCCCCTCCTGCCCCCCAGTGTTCCTCCACCCCATTTTTCAAATCAACCTTCCGACCTCCTTCGACCACCTCCACCACTCCTCCACCCCACTCCTTCCACCCCACTCCTTCCACCCCACTCCTTCCACCCCACTCCTTCCACCCACTCCTTCCACCCACTCCTTCCACCCCACTCCTTCCACCCACTCCACTCCACCCACTCCTTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCTTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCTCCACCCACTCCACCA	
KETO2.seq X86782.seq	CTCCCCGTGTCAGATCCCACACCTCACCTCGTTACCCGCACCACCACCCTCCTCCACATCGTCGTAGTATTCTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACACGCCCCTCCCCGGGTGTCAGATCCCACACCTCACCTCGTTACCCCCACACCCTCCTCGACATCGTCGTAGTATTCTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCC	400 400
KETO2.seq X86782.seq	TTTTTATCACCACCCATGATCCTATCCATCCCACCATCCCCATGAGAAACAGCCACCTTAATGACTTCTTCCCCAGAGTATCCATCTCCTTGTACCCCTGTACCCCTTGTACCCCTTGTACCCCTTGTACCCCTTGTACCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTTCTTCTTCTTTCTTCTTTCTTCTTTCTTCTTTCTTTCTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTCTTTT	
KETO2.seq X86782.seq	GTTTGATTACAACATGCTGCACCGCAAGCATTGGGACCACCACAACCACCACCACGGGGGCCACGAGGACCCTGACTTGCACAGGGAAACCCTGGCATT GTTTGATTACAACATGCTGCACCGCAAGCATTGGGACCACCACAACCACCACCACCACGAGGTGGGCAAGGACCCTGACTTCCACAGGGAAACCCTGGCATT	
KETO2.seq X86782.seq	GTGCCCTCGTTTCCCACCTTCATGTCCACCTACATGTCGATGTCGCAGTTTCCCCCCCTCCCATCGTCGACGGTCGTCATCCACCTCCTCGGTCCCCCAA GTCCCCTCGTTTCCCACCTTCATGTCCACCTACATGTCGATGTCGCAGTTTCCCCCCCTCCCATCGTCGACGGTCGTCATCCACCTCCTCGGTCGCCCCAA	
KETO2.seq X86782.seq	TGGCGAACCTGCTGGTGTTCATGGCGCCCCCCCCCCCATCCTGTCCCCTTCCCCTTGTTCTACTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGGCGCCTTGGCCCTTGGTTCTACTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGGCCCCCCCC	
KETO2.seq X86782.seq	CCCCTICACCTICTTCACCACCCCTCATGAACTGGTGGAAGTCCCCCCACTACCCACCC	
KETO2.seq X86782.seq	Q E 1000 Eur Eur Eur 1000001 11000001 101000 Eur 10000 Eur 1000 Eur 100 Eur 10	990 990

### Abbildung 4: Proteinsequenzvergleich

Abbildung 5A: Konstrukt zur Überexpression der Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des d35S-Promoters (Tomatentransformationskonstrukt)

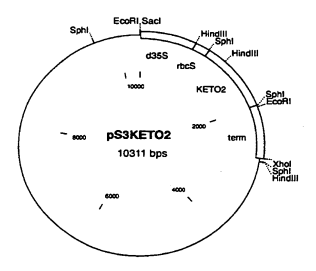


Abbildung 5B: Konstrukt zur Überexpression des Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des d35S-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt)

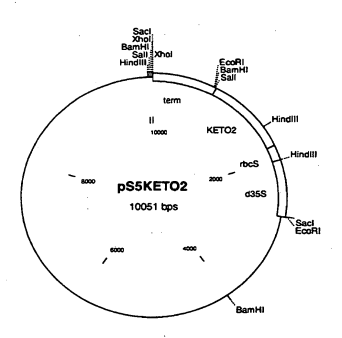


Abbildung 6: Konstrukt zur Überexpression des N-terminal verkürzten Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des d35S-Promoters.

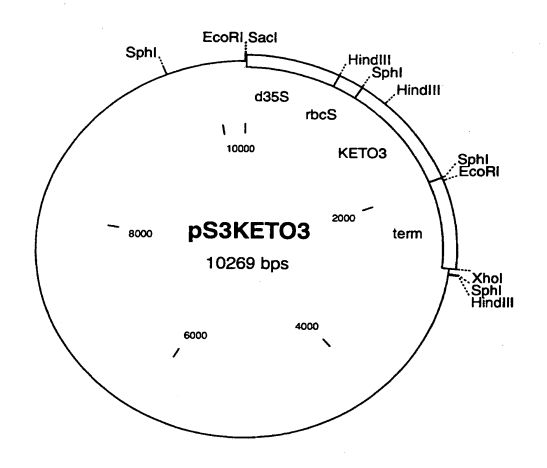


Abbildung 7: Konstrukt zur Überexpression des Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Protein aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptid aus Erbse und C-terminalem myc-Tag unter Kontrolle des d35S-Promoters.

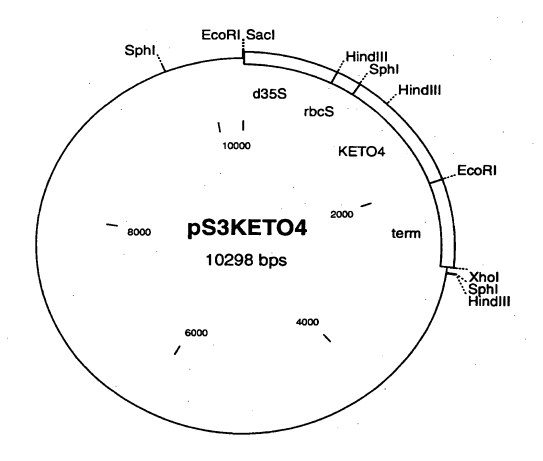


Abbildung 8A: Konstrukt pS3AP3PKETO2 zur Überexpression des Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des AP3P-Promoters (Tomatentransformationskonstrukt).

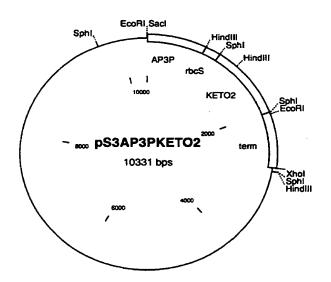


Abbildung 8B: Konstrukt pS5AP3PKETO2 zur Überexpression der Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptide aus Erbse unter Kontrolle des AP3P-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt).

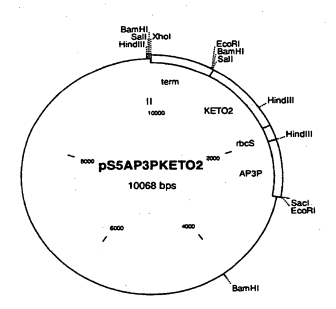
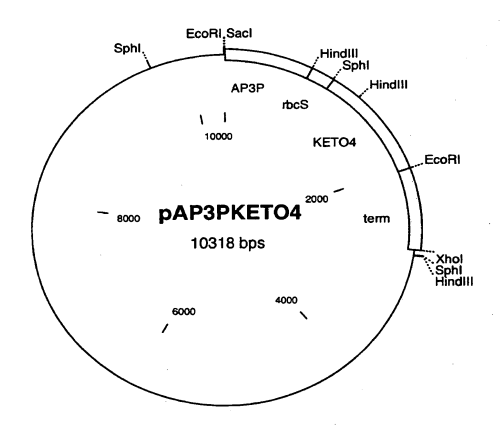


Abbildung 9: Konstrukt zur Überexpression des Ketolase (β-C-4-0xy-genase) Protein aus *H. pluvialis* mit rbcS Transit-peptid aus Erbse und C-terminalem myc-Tag unter Kontrolle des AP3P-Promoters.



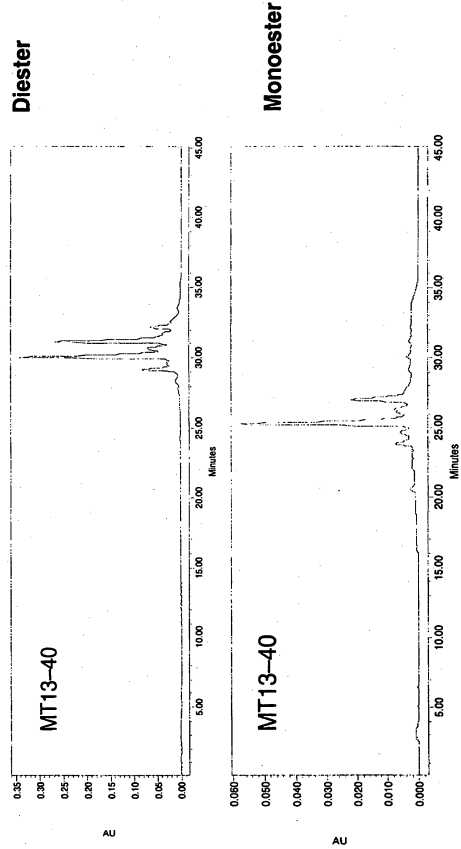


Fig.

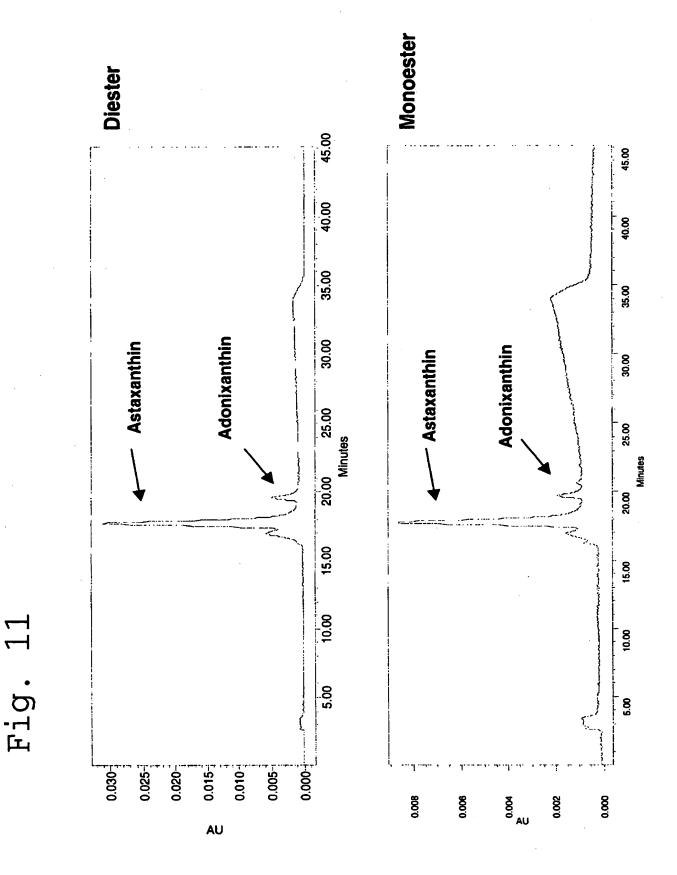
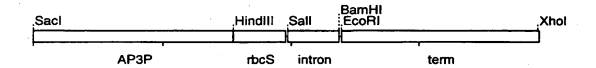
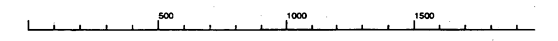


Abbildung 12: Klonierungskassette zur Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Epsilon-Cyclase dsRNAs in Tagetes erecta





**pJAI1** (1966 bps)

Abbildung 13: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend 5'terminale Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA (AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters

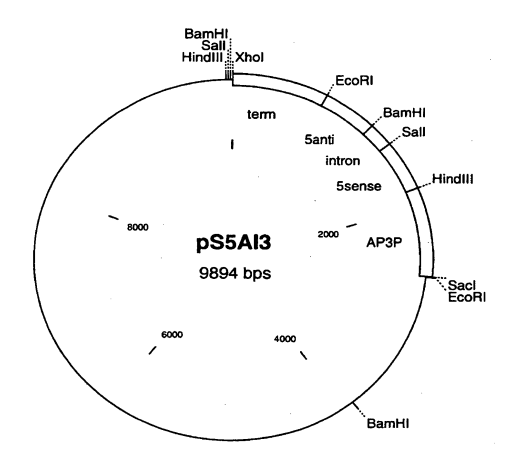


Abbildung 14: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
5'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des CHRC-PRomoters

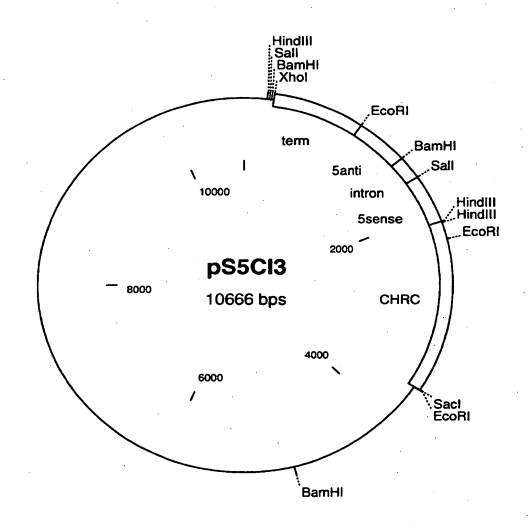


Abbildung 15: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend 3'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA (AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters

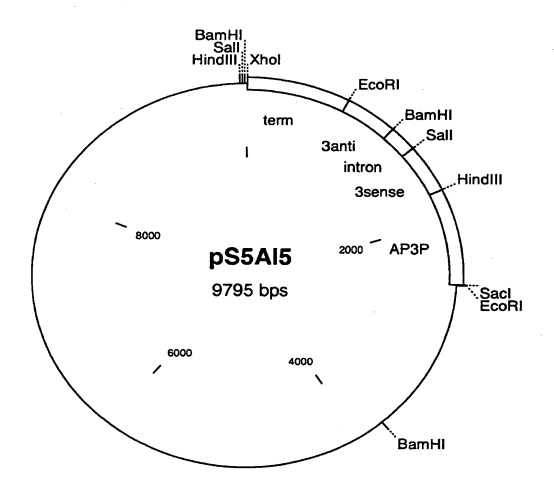


Abbildung 16: Inverse PCR-Amplifikat, das das 312 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters enthält

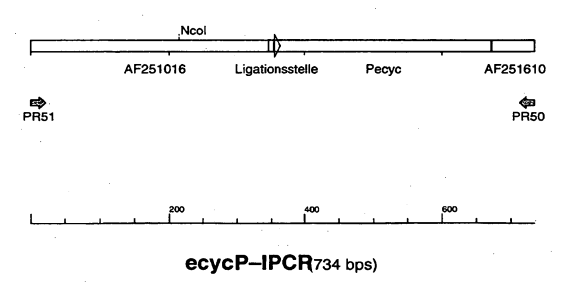


Abbildung 17: TAIL PCR-Amplifikat, das das 199 bp Fragment DES Epsilon-Cyclase Promoters enthält

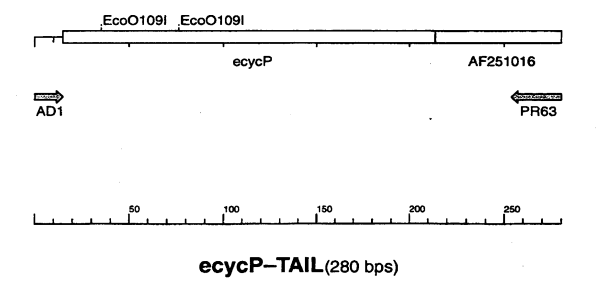


Abbildung 18: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des AP3P-Promoters

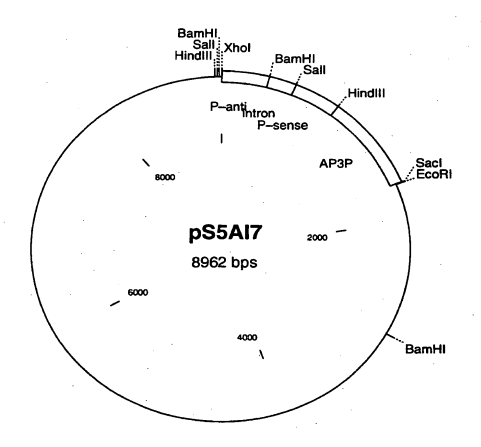


Abbildung 19: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des CHRC-Promoters

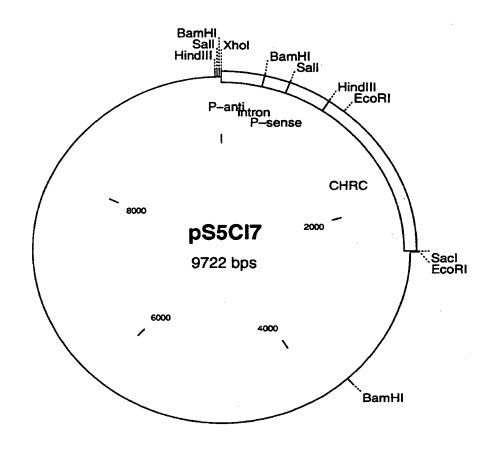


Abbildung 20: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle sowohl des AP3P-Promoters als auch des CHRC-Promoters

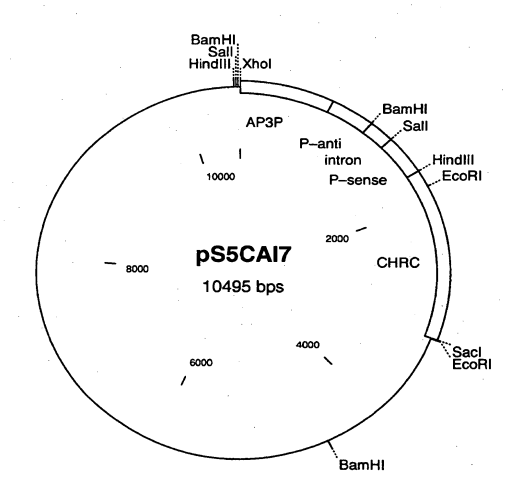


Abbildung 21: Konstrukt zur bluetenspezifichen Überexpression des Ketolase ( $\beta$ -C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis ohne heterologes Transitpeptid.

